

MELANOMA ANTIGENS**Publication number:** JP10505481T**Publication date:** 1998-06-02**Inventor:****Applicant:** US HEALTH (US)**Classification:**






- International: A01K67/027; A61K39/00; A61K39/395; C07K14/47; C07K14/82; C07K16/32; C12N5/10; C12N15/09; C12P21/02; C12P21/08; C12Q1/68; G01N33/53; G01N33/574; G01N33/577; A61K38/00; A01K67/027; A61K39/00; A61K39/395; C07K14/435; C07K14/82; C07K16/18; C12N5/10; C12N15/09; C12P21/02; C12P21/08; C12Q1/68; G01N33/53; G01N33/574; G01N33/577; A61K38/00; (IPC1-7): C12N15/09; A01K67/027; A61K39/00; A61K39/395; C07K14/82; C07K16/32; C12N5/10; C12P21/02; C12P21/08; C12Q1/68; G01N33/53; G01N33/574; G01N33/577

- European: C07K14/47

Application number: JP19950527821T 19950421

Priority number(s): WO1995US05063 19950421; US19940231565 19940422; US19950417174 19950405

Also published as:

 EP1630229 (A2)
 WO9529193 (A3)
 WO9529193 (A2)
 EP0756604 (A3)
 EP0756604 (A2)

more >>

[Report a data error here](#)

Abstract not available for JP10505481T

Abstract of corresponding document: WO9529193

The present invention provides a nucleic acid sequence encoding a melanoma antigen recognized by T lymphocytes, designated MART-1. This invention further relates to bioassays using the nucleic acid sequence, protein or antibodies of this invention to diagnose, assess or prognose a mammal afflicted with melanoma or metastatic melanoma. This invention also provides immunogenic peptides derived from the MART-1 melanoma antigen and a second melanoma antigen designated gp100. This invention further provides immunogenic peptides derived from the MART-1 melanoma antigen or gp100 antigen which have been modified to enhance their immunogenicity. The proteins and peptides provided can serve as an immunogen or vaccine to prevent or treat melanoma.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公表特許公報 (A)

(11) 特許出願公表番号

特表平10-505481

(43) 公表日 平成10年(1998) 6月2日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	F I	
C 1 2 N 15/09	Z N A	C 1 2 N 15/00	Z N A A
A 0 1 K 67/027		A 0 1 K 67/027	
A 6 1 K 39/00		A 6 1 K 39/00	H
39/395		39/395	E
			T
審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 193 頁) 最終頁に続く			

(21) 出願番号 特願平7-527821
 (86) (22) 出願日 平成7年(1995) 4月21日
 (85) 翻訳文提出日 平成8年(1996) 10月22日
 (86) 国際出願番号 P C T / U S 9 5 / 0 6 0 6 3
 (87) 国際公開番号 W O 9 5 / 2 9 1 9 3
 (87) 国際公開日 平成7年(1995) 11月2日
 (31) 優先権主張番号 0 8 / 2 3 1 , 5 6 5
 (32) 優先日 1994年4月22日
 (33) 優先権主張国 米国 (U S)
 (31) 優先権主張番号 0 8 / 4 1 7 , 1 7 4
 (32) 優先日 1995年4月5日
 (33) 優先権主張国 米国 (U S)

(71) 出願人 アメリカ合衆国
 アメリカ合衆国メリーランド州20852, ロックヴィル, エグゼキューティヴ・プールヴァード 6011, ボックス 13, ナショナル・インスティテューツ・オブ・ヘルス, スウィート 325, オフィス・オブ・テクノロジー・トランスファー
 (72) 発明者 カワカミ, ユタカ
 アメリカ合衆国メリーランド州20852, ロックヴィル, コングレッションナル・レーン 228
 (74) 代理人 弁理士 社本 一夫 (外5名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 メラノーマ抗原

(57) 【要約】

本発明は、Tリンパ球により認識されるMART-1と命名されたメラノーマ抗原をコードする核酸配列を提供する。本発明はさらに、本発明の核酸配列、タンパク質または抗体を用いて、メラノーマまたは転移メラノーマにかかっている哺乳類を診断、評価または予後診断するためのバイオアッセイに関する。本発明はさらに、MART-1に由来する免疫原性ペプチドおよびgp100と命名された第二メラノーマ抗原も提供する。本発明はさらに、MART-1メラノーマ抗原またはgp100抗原に由来し、免疫原性を高めるように修飾された免疫原性ペプチドも提供する。提供されたタンパク質およびペプチドは、メラノーマの予防または治療のための免疫原として使用できる。

(2)

特表平10-505481

【特許請求の範囲】

1. MART-1 をコードする単離された核酸配列。
2. 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す配列を有する、請求項1の核酸配列。
3. 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す配列のアリル変異体である、請求項1の核酸配列。
4. 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す配列のホモログ体である、請求項1の核酸配列。
5. 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す配列の変異体である、請求項1の核酸配列。
6. 請求項1の核酸配列によりコードされる組換えタンパク質。
7. 請求項2の核酸配列によりコードされる組換えタンパク質。
8. 請求項3の核酸配列によりコードされる組換えタンパク質。
9. 請求項4の核酸配列によりコードされる組換えタンパク質。
10. 請求項5の核酸配列によりコードされる組換えタンパク質。
11. 図1 (SEQ ID NO: 2) に示すアミノ酸配列またはそれと実質的にホモログな配列を有する単離および精製されたタンパク質。
12. AAGIGILTV (SEQ ID NO: 4)、EAAGIGILTV (SEQ ID NO: 17)、またはAAGIGILT VI (SEQ ID NO: 18) の配列を有するペプチド。
13. 請求項1の組換えタンパク質を製造する方法において、
 - (a) 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す核酸配列を、発現ベクターに挿入し、
 - (b) 該発現ベクターを宿主細胞内に移入し、
 - (c) 該ベクターの増幅および該タンパク質の発現に適する条件下で該宿主生物を培養し、そして
 - (d) 該タンパク質を収穫することとなる、上記方法。
14. 発現ベクターが真核発現ベクターまたは原核発現ベクターである請求項

(3)

特表平10-505481

13の方法。

15. 発現ベクターがバキュロウイルスベクターである請求項13の方法。

16. 宿主細胞が真核細胞または原核細胞である請求項13の方法。

17. 真核細胞が昆虫細胞である請求項13の方法。

18. 請求項1の核酸配列の全部または一部を含む組換え発現ベクター。

19. 前記組換え発現ベクターによりコードされる前記タンパク質の発現を可能にするように、請求項18の組換え発現ベクターでトランスフォームまたはトランスフェクトされた宿主生物。

20. 請求項11のタンパク質またはその一部分に反応する抗体。

21. 抗体がモノクローナル抗体である請求項20の抗体。

22. 抗体がポリクローナル抗体である請求項20の抗体。

23. 生物学的サンプル中のMART-1メッセンジャーRNAを検出する方法において、

(a) 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す核酸配列の全部または一部を、前記生物学的サンプルと、該核酸配列と該メッセンジャーRNAとの間に複合体が形成される条件下で接触させ、

(b) 該複合体を検出し；そして

(c) 該メッセンジャーRNAのレベルを決定する

ことよりなる上記方法。

24. サンプルが、哺乳類組織、哺乳類細胞、剖検サンプル、病理サンプル、および生検サンプルからなる群から選択される、請求項23の方法。

25. 生物学的サンプルが病気状態になった哺乳類からのものである、請求項24の方法。

26. mRNAのレベルの決定が、病状の診断、評価または予後診断に用いられる、請求項25の方法。

27. 生物学的サンプルが、メラノーマまたは転移メラノーマにおかされた哺乳類からのものである、請求項26の方法。

28. 生物学的サンプルのMART-1タンパク質を検出する方法において、

(a) サンプル中の上記タンパク質と特異的に反応して複合体を形成する試薬

(4)

特表平10-505481

を接触させ；そして

(b) 該タンパク質と該試薬との間に該複合体が形成されることを検出することからなる上記方法。

29. サンプルが、哺乳類組織、哺乳類細胞、剖検サンプル、病理サンプル、および生検サンプルからなる群から選択される、請求項28の方法。

30. 試薬が抗体またはその断片である、請求項28の方法。

31. 試薬がモノクローナル抗体である請求項28の方法。

32. 試薬がポリクローナル抗体である請求項28の方法。

33. 生物学的サンプルが病気状態になった哺乳類からのものである、請求項28の方法。

34. 前記タンパク質のレベルの決定が、病状の診断、評価または予後診断に用いられる、請求項28の方法。

35. 病気状態がメラノーマまたは転移性メラノーマである、請求項34の方法。

36. 生物学的サンプル中のMART-1 ゲノム核酸配列を検出する方法において、

(a) 図1 (SEQ ID NO: 1) に示す核酸配列の全部または一部を、該核酸配列と該ゲノムDNA配列との間に複合体が形成される条件下で生物学的サンプルと接触させ、

(b) 該ゲノム配列の変化を決定することよりなる上記方法。

37. 上記変化が、該ゲノムDNA配列の欠失、置換、挿入または増幅である、請求項36の方法。

38. MART-1 配列 (SEQ ID NO: 2) またはそのアナログ体由来するコンティギュアスなアミノ酸配列を有する、免疫原性ペプチド。

39. ペプチドの長さが少なくとも約9ないし10アミノ酸である、請求項38の免疫原性ペプチド。

40. (i) AAGIGILTV (SEQ ID NO: 4)、(ii) EAAGIGILTV (SEQ ID NO: 17)、(iii) AAGIGILTVI (SE

(5)

特表平10-505481

Q I D N O : 18)、および(i)~(iii)のいずれか一つのアナログ体からなる群から選択される配列を有する、請求項38の免疫原性ペプチド。

41. AAGIGILTVである、請求項41のペプチド。

42. ペプチド配列が、MHC分子へのペプチドの結合を増強するために、MART-1配列の少なくとも一つのアミノ酸の修飾を有する、請求項38の免疫原性ペプチド。

43. ペプチドの長さが少なくとも約9ないし10アミノ酸である、請求項42の免疫原性ペプチド。

44. 修飾が、ペプチド配列中の少なくとも一つのアミノ酸配列の置換を含むものである、請求項42のペプチド。

45. アミノ酸配列の置換が、ペプチド配列中の(i)1位、(ii)2位、(iii)3位、(iv)9位、(v)10位、および(vi)上記(i)~(v)のうちの少なくとも二つの組み合わせ、からなる群から選択される部位に存在する、請求項44のペプチド。

46. アミノ酸配列の置換が2位および9位に存在する、請求項45のペプチド。

47. 式: $X_1 X_2 X_3 I G I L T X_4$

(式中、

X_1 は任意のアミノ酸であり、

X_2 は任意の疎水性脂肪族アミノ酸であり、

X_3 は任意のアミノ酸であり、

X_4 は任意の疎水性脂肪族アミノ酸である。)

で表される免疫原性ペプチド。

48. X_1 がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、スレオニン、イソロイシン、チロシン、バリン、トリプトファン、フェニルアラニン、セリン、リジンまたはアスパラギン酸からなる群から選択される請求項47のペプチド。

49. X_2 がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、イソロイシン、バリンまたはスレオニンからなる群から選択される請求項47のペプチド。

50. X_3 がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、スレオニン、イソ

(6)

特表平10-505481

ロイシン、チロシン、バリン、トリプトファン、フェニルアラニン、リジン、セリンまたはアスパラギン酸からなる群から選択される請求項47のペプチド。

51. X_4 がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、イソロイシン、バリンまたはスレオニンからなる群から選択される請求項47のペプチド。

52. ペプチドが表14に示される配列を有する請求項47のペプチド。

53. gp100配列に由来するコンティグユアスなアミノ酸配列を有する免疫原性ペプチド。

54. 長さが少なくとも約9～10アミノ酸である請求項53の免疫原性ペプチド。

55. 下記の群から選択される、請求項54の免疫原性ペプチド：

LLDGTATLRL (SEQ ID N :33)、VLYRYGSFSV (SEQ ID N :34)、
VLKRCLLHL (SEQ ID N :36)、ALDGGNKHFL (SEQ ID N :35)、
VLPSPACQLV (SEQ ID N :37)、YLEPGPVTA (SEQ ID N :40)、
SLADTNSLAV (SEQ ID N :38)、SVSVSQLRA (SEQ ID N :39)、
LNVSLADTN (SEQ ID N :41)、KTWGQYWQV (SEQ ID N :46)、
KTWGQYWQVL (SEQ ID N :47)、ITDQVPFVS (SEQ ID N :48)、
およびTITDQVPFVS (SEQ ID N :49)。

56. ペプチドがgp100配列に少なくとも一つのアミノ酸修飾を含む、請求項53、54または55の免疫原性ペプチド。

57. 修飾がペプチド配列中に少なくとも一つのアミノ酸置換を含む、請求項56のペプチド。

58. アミノ酸配列の置換が、ペプチド配列中の(i)1位、(ii)2位、(iii)3位、(iv)9位、(v)10位、および(vi)上記(i)～(v)のうちの少なくとも二つの組み合わせ、からなる群から選択される部位に存在する、請求項56のペプチド。

59. 次式： $X_1X_2X_3GQYWQX_4$ 、 $X_1X_2X_3QVPFSX_4$ 、および $X_1X_2X_3PGPVTX_4$ からなる群から選択され、式中、

X_1 は任意のアミノ酸であり、

X_2 は任意の疎水性脂肪族アミノ酸であり、

(7)

特表平10-505481

X₃は任意のアミノ酸であり、

X₄は任意の疎水性脂肪族アミノ酸である、

免疫原性ペプチド。

60. X₁がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、スレオニン、イソロイシン、バリン、チロシン、セリン、トリプトファン、フェニルアラニン、リジンまたはアスパラギン酸からなる群から選択される請求項59のペプチド。

61. X₂がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、イソロイシン、バリン、またはスレオニンからなる群から選択される請求項59のペプチド。

62. X₃がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、スレオニン、イソロイシン、チロシン、バリン、トリプトファン、フェニルアラニン、セリン、リジンまたはアスパラギン酸からなる群から選択される請求項59のペプチド。

63. X₄がメチオニン、ロイシン、アラニン、グリシン、イソロイシン、バリンまたはスレオニンからなる群から選択される請求項59のペプチド。

64. ペプチドが、HLA-A₂制限腫瘍浸潤リンパ球により認識される、請求項38、47、53または59の免疫原性ペプチド。

65. ペプチドが天然、合成または組換えペプチドである、請求項38、47、53または59の免疫原性ペプチド。

66. 請求項6の組換え蛋白質および許容される助剤、希釈剤または担体からなる医薬組成物。

67. 請求項66の医薬組成物を、哺乳類動物へ、防御抗体または免疫細胞の生産を刺激するのに有効な量で投与することよりなる、メラノーマの予防または治療方法。

68. 薬学的に許容される担体中の請求項66の組換え蛋白質からなる、哺乳類を免疫するためのワクチン。

69. 請求項38、47、53または59のペプチドおよび許容される助剤、希釈剤または担体からなる医薬組成物。

70. 請求項69の組成物を、哺乳類動物へ、防御抗体または免疫細胞の生産を刺激するのに有効な量で投与することよりなる、メラノーマの予防または治療方法。

(8)

特表平10-505481

71. 薬学的に許容される担体中の請求項38、47、53または59のペプチドからなる、哺乳類の免疫のためのワクチン。

72. 請求項38、47、53または59のペプチドをコードする、精製され、単離された核酸配列。

73. 請求項72の少なくとも一つの核酸配列を含む組換え発現ベクター。

74. 発現ベクターが真核発現ベクターまたは原核発現ベクターである、請求項73のベクター。

75. 請求項74の組換え発現ベクターで、該組換え発現ベクターによりコードされるタンパク質が発現するように、トランスフォームまたはトランスフェクトされた宿主生物。

76. 請求項38、47、53または59の免疫原性ペプチドと反応しうる抗体。

77. モノクローナル抗体である請求項76の抗体。

78. ポリクローナル抗体である請求項76の抗体。

79. 腫瘍浸潤リンパ球 (tumor infiltrating lymphocytes: TIL) を用いてメラノーマ抗原をコードする遺伝子を同定する方法において、

(a) メラノーマにおかされた哺乳類の腫瘍から腫瘍浸潤リンパ球を取り；

(b) 哺乳類の細胞ラインにメラノーマ cDNA ライブラリーを導入し；

(c) 該哺乳類細胞 (工程 b からのもの) を前記 TIL に暴露し；

(d) 該 TIL により認識された哺乳類細胞中の cDNA によりコードされる抗原の発現をスクリーニングし；そして

(e) 該抗原に相当する cDNA を単離する

ことからなる上記方法。

80. 工程(b)の細胞が腫瘍細胞ラインまたはCOS7細胞からなる群から選択される、請求項79の方法。

81. 図1；SEQ ID NO：2の配列を有するMART-1タンパク質または図5A；SEQ ID NO：27もしくは図71；SEQ ID NO：121の配列を有するgp100タンパク質のアミノ酸配列に由来するペプチドの免疫原性を評価する方法において、

(9)

特表平10-505481

(a) MART-1 または gp100 のアミノ酸配列に基づいて複数のペプチドを調製し；

(b) 該ペプチドの少なくとも一つを哺乳類細胞ラインとインキュベーションし；

(c) 該ペプチドとインキュベーションした哺乳類細胞を腫瘍浸潤リンパ球（TIL）に暴露し；そして

(d) 該ペプチドとインキュベーションした細胞による TIL の認識をスクリーニングする

ことよるなる上記方法。

82. 工程(a)のペプチドが約9ないし10アミノ酸のものである請求項81の方法。

83. 工程(b)の細胞が、COS細胞、T2細胞、またはEBVでトランスフォームされたB細胞ラインからなる群から選択される、請求項81の方法。

84. 少なくとも8つのコンティギュアスなアミノ酸からなり、図1；SEQ ID NO：2の配列を有するMART-1配列またはgp100配列に由来し、腫瘍浸潤リンパ球（TIL）に反応性であるペプチドをコードする、精製および単離された核酸配列。

85. 請求項84の核酸配列を少なくとも一つ含む組換え発現ベクター。

86. 医薬品製造における、請求項38、47、53または59の免疫原性ペプチドの使用。

87. メラノーマの治療または予防における、請求項38、47、53または59の免疫原性ペプチドの使用。

88. 医薬品製造における、請求項10、73または84の組換え発現ベクターの使用。

89. メラノーマの治療または予防における、請求項18、73または84の組換え発現ベクターの使用。

90. 医薬品製造における、請求項1ないし73の核酸配列の使用。

91. メラノーマの治療または予防における、請求項1または73の核酸配列の使用。

(10)

特表平10-505481

【発明の詳細な説明】

メラノーマ抗原

本出願は、米国特許出願08/231,565（1994年4月22日出願）の一部継続出願であり、ここにその全体を参照として取り入れる。

発明の分野

本発明は、ヒトの癌の予防および治療の分野内にある。より具体的には、本発明は、T細胞によって認識されるメラノーマ抗原をコードする遺伝子、およびそれらに関連するタンパク質、ならびにこれらの遺伝子またはタンパク質を用いての予防、診断および治療への適用に関する。

発明の背景

メラノーマは、メラニン細胞またはメラニン細胞関連母斑細胞のいずれかから誘導される、攻撃的な、時として転移性の腫瘍である（"Cellular and Molecular Immunology"、1991、Abbas, A. K.、Lechtman, A. H.、Pober, J. S. 編；W. B. Saunders Company、Philadelphia：340-341）。メラノーマは全皮膚癌のおおよそ3%近くに達し、メラノーマの世界的増加は、女性の肺ガンを除く他のいかなる新生物も及ばない（"Cellular and Molecular Immunology"、1991、Abbas, A. K.、Lechtman, A. H.、Pober, J. S. 編、W. B. Saunders Company、Philadelphia：340-341；KirkwoodおよびAgarwala、1993、Principles and Practice of Oncology, 7:1-16）。メラノーマは、明らかに皮膚に局在している場合でさえ、最大で30%の患者は、将来、全身に転移し、その大部分は死に至るであろう（KirkwoodおよびAgarwala、1993、Principles and Practice

e of Oncology, 7:1-16）。メラノーマ治療の古典的様式には、外科手術、放射線および化学療法が含まれる。過去十年間では、免疫療法お

(11)

特表平10-505481

および遺伝子治療が、メラノーマ治療の新しい可能性のある方法として現れてきた。

T細胞は、最多数のネズミ腫瘍モデルで腫瘍の退縮に重要な役割を演じている。単一の癌抗原を認識する腫瘍浸潤リンパ球 (Tumor infiltrating lymphocyte) (TIL) は、多くのネズミ腫瘍から分離することができる。これらTIL+インターロイキン2の適切な運搬は、確立された肺および肝臓への転移の退縮を仲介することが出来る (Rosenberg, S. A. ら、1986、Science, 223:1318-1321)。さらに、TILを注射することによるIFN- γ の分泌は、腫瘍抗原によるT細胞の活性化を示唆し、生体内 (in vivo) でのネズミ腫瘍の退縮と明らかな相関を示す。(Barth, R. J. ら、1991、J. Exp. Med. 173:647-658)。腫瘍TILを、転移性メラノーマ患者内に養子移入した場合、メラノーマ患者の35から40%の転移癌の退縮を仲介することが知られており、このTILの能力は、抗原を認識することの臨床上的重要性を証明している (Rosenberg, S. A. ら、1988、N Engl J Med, 319:1676-1680; ROosenberg, S. A. 、1992、J. Clin. Oncol., 10:180-199)。

CB8⁺T細胞上のT細胞レセプターは、抗原性ペプチド (HLA-A2の場合9-10アミノ酸)、 β -2ミクログロブリンおよび主要組織適合性複合体 (MHC) I型重鎖 (ヒトではHLA-A、B、C) からなる複合体を認識する。内在的に合成されたタンパク質の消化によって生成したペプチドは、小胞体に輸送され、MHC-I型重鎖および β 2ミクログロブリンと結合し、最終的に、細胞表面のMHC-I型の分子の溝に発現する。それ故、T細胞は、細胞表面上に発現した完全な分子を検出する抗体とは対照的に、細胞の内側のタンパク質を起源とする分子を検出することが出来る。それ故、T細胞によって認識される抗原は、抗体によって認識される抗原より、より有用であろう。

癌に対する免疫応答がヒトに存在することの強力な証拠は、メラノーマ沈積物

中にリンパ球が存在することによって提供される。これらのリンパ球は、分離す

(12)

特表平10-505481

ると、MHC制限的に、自己のおよび同種移植のメラノーマに特異的な腫瘍抗原を認識する能力を持つ (Ittoh, K. ら、1986、Cancer Res., 46:3011-3017; Muul, L. M. ら、1987、J. Immunol., 138:989-995; Topalian, S. L. ら、1989、J. Immunol., 142:3714-3725; Darrow, T. L. ら、1989、J. Immunol., 142:3329-3335; Hom, S. S. ら、1991、J. Immunother., 10:153-164; Kawakami, Y. ら、1992、J. Immunol., 148:638-643; Hom, S. S. ら、1993、J. Immunother., 13:18-30; O'Neil, B. H. ら、1993、J. Immunol., 151:1410-1418)。転移メラノーマ患者からのTILは、生体外 (in vitro) でメラノサイト-メラノーマ系に特異的な組織抗原を含む共有抗原を認識する (Kawakami, Y. ら、1993、J. Immunother., 14:88-93; Anichini, A. ら、1993、J. Exp. Med., 177:989-988)。抗メラノーマT細胞は、生体内 (in vivo) では、おそらく腫瘍部位でのクローン拡張および蓄積の結果として、TIL中に多く存在すると思われる (Sensi, M. ら、1993、J. Exp. Med., 178:1231-1246)。多くのメラノーマ患者がこれらの腫瘍に対して細胞性応答および体液性応答を装備しているという事実、ならびにメラノーマがMHC抗原および腫瘍関連抗原 (TAA) の両方を発現しているという事実は、メラノーマ患者を免疫治療するためには、さらなるメラノーマ抗原の同定および特徴付けが重要であることを示唆している。

末梢血液リンパ球は、メラノーマ腫瘍抗原と思われる抗原の同定に用いられた。Van Der Bruggenら、1991、Science, 254:1643-1647は、生体内で変異誘発腫瘍細胞を用いて繰り返し免疫化した患者の末梢血液で確認されたT細胞クローンを用いて、MAGE-1と呼ばれるメラノーマ抗原をコードする遺伝子の特徴を調べた。メラノーマ患者の末梢血液リンパ球から誘導された細胞毒性T細胞は、抗原ペプチドをコードするMAGE-

(13)

特表平10-505481

の同定に用いられた (Traversari, C. ら、1992、J. Exp. Med., 176:1453-1457)。また、Richardら、1993、J. Exp. Med., 178:489-495は、生体外で、腫瘍で繰り返し刺激することによって感受性になった患者の末梢血液リンパ球を用いて、チロシナーゼと呼ばれるメラノーマ抗原をコードする遺伝子の特徴を調べた。さらに、メラノーマ抗原の治療への可能性の確認は、Brownら (米国特許第5, 262, 177号) によって提供されている。Brownら、米国特許第5, 262, 177号は、組換え体ワクシニアウイルスを基礎としたメラノーマワクチンに関し、この中で、メラノーマ抗原 p97 はネズミモデルで腫瘍細胞の挑戦を予防する効果を示すと報告している。さらなるメラノーマ抗原の特徴を調べることは、癌、特にメラノーマ、の免疫療法の新規戦略の開発のために重要である。

発明の概要

本発明は、一般的には、Tリンパ球によって認識されるメラノーマ抗原をコードする核酸配列 (MART-1)、ならびにこれらの配列によってコードされるタンパク質およびペプチドに関する。さらに、本発明は、これらの核酸配列、タンパク質およびペプチドのバイオアッセイを提供する。また、本発明は、MART-1 アミノ酸配列より誘導され、それらの免疫原性を増強するように修飾したペプチドを提供する。また、本発明は、ここに記載された核酸配列、タンパク質、ペプチドまたは修飾ペプチドの治療への使用を、提供する。

本発明の一般的な目的は、MART-1 メラノーマ抗原をコードする、実質的に精製され分離された核酸配列を提供することにある。

本発明のその他の目的は、ベクターおよびMART-1 をコードする核酸配列の全体または部分からなる組換え分子を提供することにある。

本発明のその他の目的は、MART-1 をコードする核酸配列の全体または部分によってコードされる組換えタンパク質を作り出すことにある。

本発明のさらなる目的は、MART-1 タンパク質、ペプチドまたはその部分と反応するモノクローナルまたはポリクローナル抗体を提供することにある。

本発明の目的は、生体サンプル中のMART-1 遺伝子またはMART-1 m

(14)

特表平10-505481

RNAを検出する方法を提供することにある。

本発明のその他の目的は、生体サンプル中のMART-1タンパク質またはペプチドを検出する方法を提供することにある。

本発明の目的は、ヒトの病気、特にメラノーマおよび転移性メラノーマ、の診断法を提供することにある。

本発明のさらなる目的は、MART-1をコードする核酸配列の全部または部分およびその関連タンパク質またはMART-1アミノ酸配列より誘導したペプチドからなる、予防的または治療的使用方法を提供することにある。

また、本発明の目的は、MART-1をコードする核酸配列全体あるいは部分またはその関連タンパク質からなる、メラノーマを予防または治療するための、メラノーマワクチンを提供することからなる。

本発明のさらなる目的は、ワクチンに用いるための、MART-1タンパク質配列より誘導した免疫原性ペプチドを提供することにある。

本発明のその他の目的は、MART-1タンパク質配列から誘導したペプチドの免疫原性を増加させる、またはそれらペプチドのMHC分子との結合を強化することによって抗メラノーマ免疫応答の誘発を強化するように修飾した、MART-1タンパク質配列誘導ペプチドを、ここに記載したような予防的または治療的方法に用いるために、提供することにある。

さらに、本発明のその他の目的は、MART-1核酸配列の全体あるいは部分またはその関連タンパク質あるいはペプチド、および哺乳類動物内でメラノーマ抗原に対する抗体の生成を促進する能力を持つ少なくとも一つの免疫原性分子を提供することにある。

本発明のその他の目的は、MART-1核酸配列の全体あるいは部分またはその関連タンパク質を遺伝子治療の処方箋に従って用いて、メラノーマを予防または治療する方法を提供することにある。

本発明のさらなる目的は、ワクチンに用いるための、gp100メラノーマ抗原タンパク質配列から誘導した免疫原性ペプチドを、提供することにある。

本発明のさらなるその他の目的は、gp100メラノーマ抗原配列から誘導さ

(15)

特表平10-505481

れたペプチドの免疫原性を増加させる、またはMHC分子との結合を強化することによって抗メラノーマ免疫応答の誘発を強化するように修飾したgp100メラノーマ抗原誘導ペプチドを、ここに記載したような予防的治療的方法に用いるために、提供することにある。

本発明のさらなるその他の目的は、ここに記載したワクチンを用いた、メラノーマの予防的治療的免疫化法を提供することにある。

本発明のさらなる目的は、免疫治療のための潜在的標的を構成するであろうメラノーマ抗原を同定する方法を提供することにある。

本発明のさらなるその他の目的は、免疫療法に用いるための、MART-1配列またはgp100配列のいずれかより誘導した免疫原性ペプチド候補を同定する方法を提供することにある。

図面の簡単な説明

図1は、MART-1抗原をコードするcDNAのヌクレオチド配列および予想されるアミノ酸配列を示す。疎水性領域を下線で示す。

図2および2Bは、TILによって認識されるMART-1ペプチドの滴定について示している。T2細胞を、様々な濃度の精製MART-1ペプチド、M9-1、M9-2、M9-3、M10-3、M10-4およびM10-5と共にインキュベーションし、TILクローンA42（図2A）またはTIL細胞系TIL1235（図2B）による溶解を、E（エフェクター）：T（標的）比をA42では20：1、TIL1235では40：1として、 4 h^{-1} ^{51}Cr 遊離細胞毒性アッセイによって測定した。ペプチドM9-2は、 1 ng/ml の濃度でT2細胞を感受性にした。精製したペプチドM10-4は、TIL1235によって認識されたが、A42によっては認識されなかった（M9-1 |—|、M9-2 ●—●、M9-3 ■—■、M10-2 ▲—▲、M10-3 ▼—▼、M10-4 ■—■、M10-5 +—+）。

図3Aは、自己由来の ^{111}In 標識TIL1200の養子移入を受け入れた後の転移性メラノーマ患者1200の放射性核種走査を示す。矢印は、左腿の転移病巣に該当するTIL蓄積領域の一つを示す。

(16)

特表平10-505481

図3 Bは、T I L 1 2 0 0 + I L - 2 での治療の後の皮下の転移腫瘍の退縮を示す。治療は0日に開始した。

図4 Aおよび4 Bは、c D N A 2 5 の全長の核酸配列を示す。開始コドンおよび停止コドンを下線で示す。

図5 Aは、c D N A 2 5 の全長のアミノ酸配列を示す。抗原性ペプチドを下線で示す。

図5 Bは、全長のc D N A 2 5 (c D N A 2 5 F L)、端を切り取った形のc D N A 2 5 (c D N A 2 5 T R)、P m e 1 1 7、M E 2 0 および g p 1 0 0 のアミノ酸配列の比較を示す(・は欠損を示し；-は同一を示す)。

図6 A、6 B および 6 C は、メラノーマ(図6 A) および新生児メラノサイト細胞系(図6 B) および様々な新鮮組織(図6 C) (10-20 μ g の全RNA) と、c D N A 2 5 プローブ(p C R I I - c D N A 2 5 の S a l I 消化フラグメント) および β -アクチンプローブ(C l o n t e c h) とのノーザンブロット分析を示す。C 3 2、5 8 6 m e 1 メラノーマ細胞系およびN H E M 5 2 9、N H E M 5 3 0 新生児メラノサイト細胞系は、非常に弱い陽性であった。

図7 A-7 Bは、g p 1 0 0 エピトープおよびエピトープ分析で試験したD N A フラグメントの位置ならびにC T L による認識を示す。図7 A；エピトープ分析で試験した5つのD N A フラグメント(D 3、D 5、D 4、C 4、2 5 T R) を示す(---、同一アミノ酸)。同定されたエピトープの位置を下線で示す。図7 B；I F N - γ 分泌アッセイによって、H L A - A 2. 1 c D N A と共に、p c D N A 3 プラスミド中のそれぞれのD N A フラグメントを移入したC O S 7 細胞のC T L (6 2 0 - 1、6 2 0 - 2、6 6 0 - 1、1 1 4 3、1 2 0 0) による認識を示す(+、認識；-、非認識)。

図8 A-8 Dは、C T L 溶解に対してH L A - A 2. 1 + T 2 細胞を増感させることによるg p 1 0 0 の滴定を示す。ペプチドと共に前もってインキュベーションしたT 2 細胞の溶解は、4 h ⁵¹ C r 遊離細胞毒性アッセイで試験した。図8 A；G 9 ₁₅₄ (■) またはG 1 0 ₁₅₄ (●) と共にインキュベートしたT 2 細胞のT I L 1 2 0 0 による溶解。図8 B；G 9 ₂₀₉ (■) またはG 1 0 ₂₀₈ (●) と共にインキュベートしたT 2 細胞のT I L 6 2 0 による溶解。図8 C；G 9 ₂₈₀ (

(17)

特表平10-505481

■)

と共にインキュベートしたT2細胞のTIL660-1による溶解。図8D；G10-5（■）と共にインキュベートしたT2細胞のTIL660-2による溶解。

発明の詳細な説明

本発明をより完全に理解するために、以下の定義をここに記載する。核酸配列は、これに限定されるわけではないが、DNA、RNAまたはcDNAを含む。ここで用いられる核酸配列は、分離精製した核酸配列をさす。MART-1メッセンジャーRNA（mRNA）は、MART-1遺伝子の生成物である一つあるいはそれより多くのRNA転写物をさす。ここで用いられている実質的に相同とは、図1に示すMART-1核酸配列（配列番号：1）と任意のその他の核酸配列のそれとの間の実質的な一致をさす。実質的に相同とは、MART-1配列とその他の任意の核酸配列のそれとの間で、約50-100%の相同の相同性、望ましくは約70-100%の相同性、もっとも望ましくは約90-100%の相同性を意味する。さらに、ここで用いられる実質的に相同とは、図1に示すMART-1抗原のアミノ酸配列（配列番号：2）と任意のその他のアミノ酸配列のそれとの間の実質的な一致をもさす。

主要組織適合性複合体（MHC）は、ヒト白血球抗原（HLA）を含む、異なる種に記載される組織適合性抗原のシステムを包括して意味する一般的な名称である。

メラノーマという言葉は、限定するわけではないが、黒色腫（メラノーマ）、転移性黒色腫、メラニン細胞（メラノサイト）またはメラニン細胞関連母斑細胞のいずれかから誘導された黒色腫、黒色癌、黒色上皮腫、黒色肉腫、本来の位置（*in situ*）の黒色腫、表在拡大型黒色腫、結節性黒色腫、悪性ほくろ黒色腫、末端性ほくろ性黒色腫、侵襲性黒色腫、または家族性非定型色素母斑-黒色腫（FAM-M）症候群を含む。哺乳動物のそのような黒色腫は、染色体異常、退行性成長発達障害、分裂促進剤、紫外線照射（UV）、ウイルス感染、遺伝子の不適切組織での発現、遺伝子発現の変化、または発癌剤に原因を有する場合

(18)

特表平10-505481

もある。前述の黒色腫は、本出願に記載した方法に従って、診断、評価または治療

することが出来る。

非定型色素母斑とは、異常かつ前癌状態の特徴を持つ色素母斑を意味する。

黒色腫抗原または免疫原とは、哺乳動物中の細胞性あるいは体液性免疫応答の原因となりうる、MART-1タンパク質のすべてあるいはその部分またはMART-1タンパク質配列を基礎としたペプチド、を意味する。そのような抗原はまた、MART-1タンパク質（配列番号：2）のすべて、一部または複数の部分を用いて免疫化された動物の抗体と反応するであろう。そのようなタンパク質またはペプチドは、本発明のMART-1核酸配列のすべてまたは部分によってコードされるであろう。

免疫原性ペプチドとは、哺乳動物中で細胞性あるいは体液性免疫応答の原因となりうる、MART-1タンパク質配列から誘導されたペプチドまたはgp100タンパク質配列、を意味する。そのようなペプチドは、ペプチドで免疫化された動物の抗体と反応するであろう。そのようなペプチドは、アミノ酸の長さが、約5-20、望ましくは約8-15、最も望ましくは約9-10、である。

当業者は、本発明のバイオアッセイが任意の脊椎動物種の生体サンプルまたは組織の分析に用いることを理解するであろう。望ましい実施態様では、哺乳類の生体サンプルまたは組織が分析される。

組織は、単細胞、器官全体およびその部分を含むが、これらに限定されるわけではない。生体サンプルは、組織、哺乳動物組織の初代培養、生体組織検査（生検）検体、病理検体、および検死検体を含むが、これらに限定されるわけではない。哺乳動物は、ヒト、サル、イヌ、ネコ、ネズミ、ラット、ブタ、ウシ、ブタ、ウマ、ヒツジおよびヤギを含むが、これらに限定されるわけではない。

本発明は、T細胞によって認識される、新規のメラノーマ抗原をコードする核酸配列を提供する。この新規のメラノーマ抗原は、MART-1 (melanoma antigen recognized by T-cells-1) と呼ぶ。MART-1は、いかなる既知のメラノーマ抗原とも意味のある相同性を

(19)

特表平10-505481

示さず、それ故新しいメラノーマ抗原であると言える。MART-1 抗原は、アミノ酸 27-47（配列番号：2）とそれに続く3つのアルギニン残基からなる高疎水性領域を含み、この配列はトランスメンブレンタンパク質を示唆している。

タンパク質全体とは明らかな相同性は存在しなかったが、以前にネズミのナチュラルキラー細胞表面タンパク質 NKRP1（Yokoyama, W. M. ら、1991、J. Immunol., 147:3229-3236）として認知された、II型膜タンパク質と37%の同一性を示す、27のアミノ酸からなるセグメント（アミノ酸57-83；配列番号：2）が存在する。MART-1は、多くのI型膜タンパク質の特徴であるリーダータンパク質を含まない（Singer, S. J., 1990、Annu. Rev. Cell Biol., 6:247-296）。

MART-1 RNAの発現は、新しい培養したメラノーマおよびメラノサイト細胞系およびヒト網膜に限定されるようであり、この発現は、試験したその他のいかなる新しいまたは培養した組織またはその他の腫瘍組織にも見出されなかった。MART-1のcDNA配列は、図1（配列番号：1）に示す。また、予想されるMART-1タンパク質のアミノ酸配列を、図1（配列番号：1）に示す。

図1（配列番号：1）に示すMART-1の核酸配列は、本発明の望ましい実施態様を表している。しかしながら、遺伝子コードの縮重によって、図1（配列番号：1）に示すcDNA配列を変化させても、依然として、MART-1タンパク質抗原をコードすることの出来るDNA配列が結果として得られるであろうことは、当業者に理解される。それ故、そのようなDNA配列は、図1（配列番号：1）に示した配列と機能的に等価であり、本発明の内に包括されるであろう。さらに、当業者は、図1（配列番号：1）に示すMART-1核酸配列が与えられた種の中で対立遺伝子変化を自然に起こすことを理解するであろう。これらの変化もまた、本発明によって取り込まれるであろう。

予想されるMART-1抗原は、約13Kdの118アミノ酸からなるタンパ

(20)

特表平10-505481

ク質である。本発明は、さらに、本発明のMART-1抗原またはタンパク質と実質的に同一の機能を持つ、MART-1タンパク質またはペプチドまたはその類似体を含む。そのようなタンパク質またはポリペプチドは、タンパク質のフラグメント、またはMART-1タンパク質の置換、付加、あるいは欠損変異体を含むが、これらに限定されるわけではない。また、本発明は、MART-1抗原

と実質的に相同であるタンパク質またはペプチドを包含する。実質的に相同とは、MART-1と任意のその他のアミノ酸配列またはタンパク質またはペプチドとの間の、約50-100%の相同性、望ましくは約70-100%の相同性、最も望ましくは約90-100%の相同性を意味する。

「類似体」という言葉は、具体的にここに示したMART-1配列（図1、配列番号：1）と実質的に同一なアミノ酸残基配列を持つ任意のポリペプチドであって、その一つまたはそれより多くの残基が機能的に同様の残基と保存的に置換され、かつここに記載したようなMART-1抗原の機能的態様を示している、前記のポリペプチドを含む。保存的置換の例としては、イソロイシン、バリン、ロイシンまたはメチオニンのような非極性（疎水性）残基の一つをそれ以外の非極性残基と置換すること、アルギニンとリジンとの間、グルタミンとアスパラギンとの間、グリシンとセリンとの間、のように、極性（親水性）残基の一つをもう一つと置換すること、リジン、アルギニンまたはヒスチジンのような塩基性残基の一つをそれ以外の塩基性残基と置換すること、アスパラギン酸またはグルタミン酸のような酸性残基の一つをそれ以外の酸性残基と置換することが含まれる。

また「保存的置換」という句は、非誘導残基の代わりに化学的に誘導した残基を用いることを含む。「化学的誘導体」とは、官能基側鎖の反応によって化学的に誘導した一つまたはそれより多くの基を持つ従属ポリペプチドをさす。そのような誘導分子の例としては、例えば、遊離アミノ基を誘導して、アミン塩酸塩、p-トルエン硫酸基、カルボベンゾキシ基、t-ブチルオキシカルボニル基、クロロアセチル基またはホルミル基を形成するようなそれらの分子が含まれる。遊離カルボキシル基を誘導して、塩、メチルおよびエチルエステルあるいはその他

(21)

特表平10-505481

の型のエステルまたはヒドラジンを形成させても良い。遊離水酸基を誘導して、
o-アシルまたはo-アルキル誘導体を形成させても良い。ヒスチジンのイミダ
ゾール窒素を誘導して、N-im-ベンジルヒスチジンを形成させても良い。ま
た、化学誘導体としては、20の標準アミノ酸の一つあるいはそれより多くの自
然発生アミノ酸誘導体を含む、タンパク質またはペプチドを含む。例えば：4-
ヒドロキシプリンはプリンと置換されて良く；5-ヒドロキシリジンはリジンと

置換されて良く；3-メチルヒスチジンはヒスチジンと置換されて良く；ホモセ
リンはセリンと置換されて良く；またオルニチンはリジンと置換されて良い。ま
た、必要な活性が維持される限り、本発明のタンパク質またはポリペプチドは、
その配列がMART-1のDNAにコードされるポリペプチドの配列と関連する
、一つあるいはそれより多く残基の付加および／または欠損を持つ任意のポリペ
プチドを含む。

また、本発明は、MART-1核酸配列（配列番号：1）の全体または部分お
よびベクターからなる組換えDNA分子を提供する。本発明で用いるに適した発
現ベクターは、核酸配列に機能しうるように結合させた少なくとも一つの発現制
御エレメントからなって良い。発現制御エレメントは、ベクター中に挿入され、
核酸配列の発現を調節制御する。発現調節エレメントの例として、lacシステ
ム、ファージラムダのオペレータおよびプロモーター領域、酵母プロモーター、
ならびにポリオーマ、アデノウイルス、レトロウイルスまたはSV40から誘導
したプロモーターが含まれるが、これらに限定されるわけではない。さらに、望
ましいまたは必要とされる機能エレメントには、リーダー配列、終止コドン、ポ
リアデニル化シグナル、ならびに宿主システム中で核酸配列を適切に転写し次い
で翻訳するに必要なまたは望ましいその他の任意の配列が含まれるが、これらに
限定されるわけではない。当業者は、必要または望ましい発現調節エレメントの
適切な組み合わせは、選択した宿主のシステムに依存することを理解するであろ
う。さらに、発現ベクターは、宿主システム中で核酸配列を含む発現ベクターを
伝達し次いで複製するに必要なエレメントをさらに含むべきであることを、理解
するであろう。そのようなエレメントの例としては、複製起源および選択マーカ

(22)

特表平10-505481

一が含まれるが、これらに限定されるわけではない。さらに、当業者は、そのようなベクターが従来の方法を用いて容易に構築される (Ausubelら、1987、"Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley and Sons, New York)、または商品として入手できることを理解するであろう。

本発明のその他の態様は、MART-1 核酸配列の全体または部分を含む組換え発現ベクターが挿入された宿主生物体に関する。本発明のMART-1 核酸配

列で形質転換される宿主細胞には、動物、植物、昆虫および酵母細胞のような真核生物、ならびに大腸菌のような原核生物が含まれる。遺伝子を運ぶベクターを細胞中に導入する手段としては、DEAEデキストラン、リポフェクション (lipofection)、リン酸カルシウムあるいはその他の当業者に既知の方法 (Sambrookら、1989、"Molecular Cloning. A Laboratory Manual" Cold Spring Harbor Press, Plainview, New York) を用いたマイクロインジェクション、エレクトロポレーション (electroporation)、形質導入 (トランスダクション)、またはトランスフェクションが含まれるが、これらに制限されるわけではない。

望ましい実施態様では、真核生物細胞内で機能する真核生物発現ベクターが用いられる。そのようなベクターの例としては、これらに限定されるわけではないが、レトロウイルスベクター、ワクシニアウイルスベクター、アデノウイルスベクター、ヘルペスウイルスベクター、鶏痘ウイルスベクター、細菌発現ベクター、pcDNA3 (Invitrogen, San Diego, CA) のようなプラスミド、またはバキュロウイルス伝達ベクターが含まれる。望ましい真核生物細胞系には、COS細胞、CHO細胞、HeLa細胞、NIH/3T3細胞、293細胞 (ATCC # CRL 1573)、T2細胞、樹状突起細胞、または単核細胞が含まれるが、これらに限定されるわけではない。特に望ましい実施態様では、組換えMART-1 タンパク質発現ベクターは、MART-1 タンパク質に固有なプロセッシングおよび修飾を確実にするために、NIH/3T3、CO

(23)

特表平10-505481

S、CHO、293細胞(ATCC#CRL1573)、T2細胞、樹状突起細胞、または単核細胞のような哺乳動物細胞に導入される。別の実施態様では、MART-1 DNAが、COS7 (Gluzman, Y. ら、1981、Cell 1, 23: 175-182) 中に導入される。適当な細胞の選択は、当業者の内にある。

ある実施態様では、発現した組換えMART-1 タンパク質は、MART-1 タンパク質に特異的な抗体を用いたコマジブルー染色およびウエスタンブロッティングを含むこの技術分野で既知の方法に従って、検出されるであろう。

さらなる実施態様では、宿主細胞によって発現した組換えタンパク質は、粗溶解物として得られるか、または分別沈殿、モレキュラーシーブクロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、等電点電気泳動、ゲル電気泳動、アフィニティーおよび免疫親和性クロマトグラフィーおよびその類似物などを含む、この技術分野で既知の標準的なタンパク質精製法によって精製することが出来る (Ausubel ら、1987、"Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley and Sons, New York, New York)。免疫親和性クロマトグラフィーの場合には、組換えタンパク質は、MART-1 タンパク質に特異的な抗体を結合させた樹脂を含むカラムを通過させることによって精製されるであろう (Ausubel ら、1987、"Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley and Sons, New York, New York)。

本発明の核酸配列またはその部分は、正常なおよび病的な組織中でのMART-1 遺伝子発現を検出するプローブとして有用である。それ故、本発明のその他の態様は、(a) 本発明の核酸配列の全体または部分を、生体サンプルと、核酸配列とメッセンジャーRNAとの間で複合体を形成させるような条件下で、接触させ、(b) 該複合体を検出し、さらに(c) 該メッセンジャーRNAのレベルを定量する：段階からなる、生体サンプル中のMART-1 タンパク質をコードするメッセンジャーRNAを検出するバイオアッセイに関する。

(24)

特表平10-505481

RNAは、細胞全体のRNAとして、またはポリ(A)+RNAとして分離することが出来る。細胞全体のRNAは、当業者に既知のいろいろな方法によって分離できる(Ausubelら、1987、"Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley and Sons, New York, New York)。そのような方法には、分別沈殿によるRNA抽出(Birnboim, H. C.、1988、Nucleic Acids Res., 16:1487-1497)、有機溶媒によるRNA抽出(Chomczynski, P.ら、1987、Anal. Biochem., 162:156-159)、および強変性剤によるRNA抽出

(Chirgwin, J. M.ら、1979、Biochemistry, 18:5294-5299)が含まれる。ポリ(A) RNAは、オリゴd(T)カラムを用いたアフィニティークロマトグラフィー(Aviv, H.ら、1972、Proc. Natl. Acad. Sci., 69:1408-1412)によって、全細胞RNAから選択することが出来る。段階(c)の細胞内メッセンジャーRNAレベルを定量する方法の例としては、これに限られるわけではないが、ノーザンブロットイング(Alwine, J. C.ら、1977、Proc. Natl. Acad. Sci., 74:5350-5354)、ドットスロット-ハイブリダイゼーション(Kafatos, F. C.ら、1979、Nucleic Acids Res., 7:1541-1522)、フィルターハイブリダイゼーション(Hollander, M. C.ら、1990、Biotechniques, 9:174-179)、RNアーゼ防御(Sambrookら、1989、"Molecular Cloning, A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Press, Plainview, NY)、ポリメラーゼ鎖反応(Watson, J. D.ら、1992、"Recombinant DNA", 第二版、W. H. Freeman and Company, New York)および核流出アッセイ(Ausubelら、1987、"Current Protocols in Molecular Biology", 増補9、1990、John Wil

(25)

特表平10-505481

ey and Sons, New York, New York) が含まれる。

また、バイオアッセイの段階 (b) の複合体の検出は、様々な技術によって実行することが出来る。シグナル増幅による複合体の検出は、放射能標識および酵素を含むいくつかの従来の標識技術によって成し遂げることが出来る (Sambrookら、1989、"Molecular Cloning, A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Press, Plainview, New York; Ausubelら、1987、"Current Protocols in Molecular Biology" John Wiley and Sons, New York, New York)。また、放射能標識キットは、商品として入手することが出来る。

バイオアッセイの段階 (c) でプローブとして用いられるMART-1 核酸配列は、RNAであっても、またはDNAであって良い。DNA配列を標識する望ましい方法は、クレノウ酵素またはポリヌクレオチドキナーゼを用い、³²Pで標識する方法である。RNAまたはリボプローブ配列を標識する望ましい方法は、RNAポリメラーゼを用い、³²Pまたは³⁵Sで標識する方法である。さらに、ピリミジンおよびプリン環に化学基を付着させる方法 (Dale, R. N. K. ら、1973、Proc. Natl. Acad. Sci., 70:2238-2242; Hech, R. F.、1968、S. Am. Chem. Soc., 90:5518-5523)、化学蛍光によって検出する方法 (Barton, S. K. ら、1992、J. Am. Chem. Soc., 114:8736-8740) およびビオチニル化した核酸プローブを用いる方法 (Johnson, R. T. ら、1983、Anal. Biochem., 133:125-131; Erickson, P. F. ら、1982、J. of Immunology Methods, 51:241-249; Matthaei, F. S. ら、1986、Anal. Biochem., 157:123-128)、および商品として入手できる製品を用いた蛍光による検出方法、を含む、放射能によらないシグナル増幅技術が知られている。

(26)

特表平10-505481

このバイオアッセイ中で用いることの出来る生体サンプルの例としては、これらに限られるわけではないが、哺乳動物の初代培養、メラノサイト細胞系のような哺乳動物の連続細胞系、皮膚または網膜のような哺乳動物の器官、組織、生体組織検査検体、新生物、病理検体、および検死検体が含まれる。

望ましい実施態様では、実施例1に例示されているように、³²P放射能標識MART-1プローブが用いられる。望ましいMART-1プローブは、図1の全長のcDNA（配列番号：1）である。おおよそ1.6キロベース（Kb）のcDNA（図1；配列番号：1）は、ベクター内へクローン化され、得られたプラスミドは、the American Type Culture Collection（ATCC）、12301 Parklawn Drive, Rockville, MD 20852 USAに、1994年4月14日に寄託され、ATCC寄託番号75738を与えられた。全長のMART-1核酸配列は、
P

CRIIプラスミドをHindIIIおよびXhoI制限酵素で消化することによって分離することが出来る。この1.6Kbの核酸配列は、次に、プローブとして用いることが出来る。このプローブは、様々な組織あるいは生体サンプルから分離された全RNAまたはポリA⁺ RNA中のMART-1 mRNAの検出に用いられる。

その他の実施態様では、図1（配列番号：1）のMART-1配列を基にしたオリゴヌクレオチド対の組み合わせは、生体サンプル中のMART-1 mRNAを検出するためのポリメラーゼ鎖反応（PCR）プライマーとして用いられる。これらのプライマーは、選択されたRNA核酸配列を増幅するための逆転写酵素-ポリメラーゼ鎖反応（reverse transcriptase-Polymerase Chain Reaction）（RT-PCR）の過程に次いで、方法中で用いることが出来、その詳細は、Ausubelら編、1987、“Current Protocols in Molecular Biology” 15章、John Wiley and Sons, New York, New York、に記載されている。オリゴヌクレオチドは、様々な製造

(27)

特表平10-505481

者によって販売されている自動装置によって合成することが出来るし、あるいは、本発明の核酸配列を基にして商品として製造することもできる。当業者は、サンプル中のMART-1 RNAを増幅させるための、MART-1 核酸配列を基にしたPCRプライマーを選択する方法を知るであろう。

本発明のMART-1 核酸配列またはその部分（図1：配列番号：1）は、正常または異常な哺乳動物組織中のMART-1 遺伝子の変化を検出するのに有用である。変化とは、MART-1 遺伝子配列の付加、欠失、置換あるいは重複、またはMART-1 遺伝子配列の遺伝子増幅を意味する。それ故、本発明のその他の態様は、（a）本発明の核酸配列の全体または部分を、生体サンプルから分離したゲノムDNAと、該核酸配列と該ゲノムDNAの間で複合体が形成されるような条件下で、接触させ、（b）該サンプルを検出し、さらに、（c）対照サンプルと比較することによって、該MART-1 遺伝子中の変化を決定する：段階からなる、生体サンプル中のMART-1 遺伝子の変化を検出するためのアッセイに関する。

生体サンプルからDNAを分離し、遺伝子中の変化を検出し、MART-1 核酸プローブとゲノムDNA配列との複合体を検出するための、標準的方法は、Sambrookら編、1989、"Molecular Cloning, A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Press, Plainview, New York、およびAusubelら編、1987、"Current Protocols in Molecular Biology" John Wiley and Sons, New York, New Yorkのようなマニュアルに提供されている。

また、本発明のMART-1 核酸配列（図1：配列番号：1）は、他の種のMART-1 同族体を分離するプローブとして用いることが出来る。望ましい実施態様では、MART-1 cDNA（図1：配列番号：1）は、哺乳動物cDNAライブラリーのスクリーニングに用いられ、陽性クローンを選択し配列決定を行う。cDNAライブラリーを組み立てうる組織源の例としては、皮膚、網膜、メラノサイト、新生児の皮膚および胎芽が含まれるが、これらに限られるわけでは

(28)

特表平10-505481

ない。望ましくは、哺乳動物のライブラリーは、プローブとしてMART-1 cDNA (図1; 配列番号: 1) を用いて、スクリーニングされる。当業者は、同族体の検出に用いられるに適切なハイブリダイゼーション条件を理解するであろう。核酸のハイブリダイゼーション、ライブラリーの構築およびクローニング技術のための従来からの方法は、Sambrookら編、1989、"Molecular Cloning A Laboratory Manual" Cold Spring Harbor Press, Plainview, New York、およびAusubelら編、"Current Protocols in Molecular Biology"、1987、John Wiley and Sons, New York, New Yorkに記載されている。

MART-1 タンパク質の全体またはその部分は、メラノーマ細胞上に表示される抗原であることが知られている。それ故、本発明のその他の態様では、病気に苦しむ哺乳動物から分離した生体サンプル中のMART-1 RNAまたはMART-1 mRNAのレベルの変化の検出に用いられるMART-1 核酸プローブ

を提供する。そのような病気の例としては、これらに限られるわけではないが、メラノーマが含まれる。MART-1 mRNAレベルでの変化とは、対照となるサンプルと比較したRNAレベルの増加あるいは減少、または対照サンプルと比較したMART-1 mRNAの出現あるいは消滅を意味する。MART-1 mRNAの変化の検出は、病状の診断または評価を可能にするであろう。それ故、MART-1 mRNAレベルの変化は、罹患した哺乳動物の予後を予想するであろう。

その他の実施態様では、本発明の核酸は、哺乳動物組織のそのままの位置でのハイブリダイゼーションに用いられ、組織内でのMART-1 遺伝子発現の正確な位置または細胞内での位置を決定することが出来る。MART-1 核酸配列を標識する望ましい方法は、SP6 ポリメラーゼを用いた生体外での転写による³⁵S 標識RNA プローブを合成することである。MART-1 プラスミド (ATCC 寄託 # 75738) では、センスストランドはT7 プロモーターの制御下にあ

(29)

特表平10-505481

り、アンチセンスストランドは、SP6プロモーター制御下にある。プローブは、およそ400-200塩基対の長さのプローブに加水分解されることが望ましい。組織をその位置で調製し、プローブを合成し、シグナルを検出する従来の方法は、Ausubelら編、1987、"Current Protocols in Molecular Biology"、John Wiley and Sons, New York, New York 14章、およびVander Ploeg, M., Raap, A. K., 1988、"New Frontiers in Cytology" Goerttler, K., Feichter, G.E., Witte, S. 編、13-21頁、Springer-Verlag, New Yorkに見出すことが出来る。次いで、プローブを哺乳動物の組織切片と接触させ、そのままの位置で、従来の方法によって分析が行われる。用いられうる組織の例としては、哺乳動物の胎芽、皮膚、リンパ節および網膜のような哺乳動物成体組織、生検検体、病理検体および検死検体が含まれるが、これらに限られるわけではない。望ましい実施態様では、MART-1プローブは、元の位置で、メラノーマ病変の急激な増殖期を特徴とする侵略性初期メラノーマの病変組織中でMART-1 RNAの発現を上昇させるために、また組織内

での病変の縁を評価するために、用いられても良い。

本発明のさらなるその他の実施態様では、MART-1（配列番号：1）核酸配列の全体またはその部分は、形質転換動物を作り出すために用いることが出来る。望ましくは、MART-1遺伝子は、胎芽期、望ましくは一細胞期、一般的には八細胞期より以前に、動物または動物の祖先に導入される。MART-1遺伝子を持つ形質転換動物を作り出す手段はいくつかある。その一つの方法は、MART-1配列の全体または部分を持つレトロウイルスを使用することからなる。形質転換遺伝子を含むレトロウイルスは、トランスフェクションによって胎芽動物内に導入される。その他の方法は、胎芽内に形質転換遺伝子を直接注入することを含む。さらなるその他の方法としては、当業者に既知の胎芽幹細胞法または相同組換え法が用いられる。MART-1トランス遺伝子を導入できる動物の

(30)

特表平10-505481

例としては、霊長類、マウス、ラットまたはその他の齧歯類が含まれるが、これらに限られるわけではない。そのようなトランス遺伝子動物は、メラノーマ研究用生体モデルとして、また、メラノーマの診断法または治療法を評価するために有用であろう。

さらに、本発明は、MART-1タンパク質、または、図1（配列番号：2）に定義したアミノ酸配列あるいはその唯一の部分を持つ、ペプチドまたは修飾ペプチドまたはその類似体と反応するひとつの抗体または複数の抗体類からなる。本発明の実施態様では、抗体は、起源的にモノクローナルまたはポリクローナルである。抗体を生成するために用いられるMART-1タンパク質またはペプチドは、天然物または組み換え体を源にして良く、化学合成によって合成しても良い。天然のMART-1タンパク質は、哺乳動物の生体サンプルから分離することが出来る。生体サンプルには、新鮮なメラノーマ、皮膚、網膜のような、哺乳動物組織、メラノーマ培養物あるいは培養メラノサイトのような哺乳動物細胞の初代培養または連続培養が含まれるが、これらに限られるわけではない。天然MART-1タンパク質は、組換えタンパク質の分離法として上に記載した方法と同一の方法で分離しても良い。組換えMART-1タンパク質またはペプチドは、従来の方法で生成されて良く、また従来の方法で精製しても良い。合成MART-1ペプチドは、本発明から予想されるアミノ酸配列（図1；配列番号：2）を

基にして特別注文するかあるいは商品として製造するか、または当業者に既知の方法（Merrifield, R. B., 1963, J. Amer. Soc. 85:2149）によって合成しても良い。MART-1ペプチドの例としては、AAGIGILTV（M9-2；配列番号：4）、EAAGIGILTV（M10-3；配列番号：17）およびAAGIGILTVI（M10-4；配列番号：18）（ペプチドは、一文字のアミノ酸コードで表す）が含まれるが、これらに限られるわけではない。最も望ましいペプチドは、AAGIGILTV（配列番号：4）である。

(31)

特表平10-505481

別の方法として、MART-1タンパク質配列から誘導したペプチドは、ペプチドが存在しているMHC分子とペプチドとの結合を強化することによってそれらの免疫原性を増加させるように修飾しても良い。用いられて良いそのような修飾MART-1ペプチドの例は、表14に示すペプチドであるが、これらに限定されるわけではない。望ましい実施態様では、I型MHCとの結合を強化するように修飾されたMART-1ペプチドは、AAGIGILTV（配列番号：4）である。修飾ペプチドの例としては、ALGIGILTV（M9-2-2L）（配列番号：50）、WAGIGILTV（M9-2-1W）（配列番号：53）、FAGIGILTV（M9-2-1F）（配列番号：54）およびAAYIGILTV（M9-2-3Y）（配列番号：58）が挙げられる。ペプチドまたは修飾ペプチドは、ペプチドの抗原性を強化するためにキャリア分子と結合させても良い。キャリア分子の例としては、これらに限定されるわけではないが、ヒトアルブミン、ウシアルブミン、リポタンパク質およびキーホールリンペット（keyhole limpet）ヘモシアニン（"Basic and Clinical Immunology"、1991、Stites, D. F. およびTerr A. I. 編、Appleton and Lange, Norwalk Connecticut, San Mateo, California）が含まれる。

本発明の検出方法として用いられる典型的な抗体分子は、完全な免疫グロブリン分子、実質的に完全な免疫グロブリン分子、または、抗原結合部位を含む免疫グロブリン分子の部分であり、F(ab)、F(ab')、F(ab)₂およびF(V)としてこの技術分野で既知のそれらの免疫グロブリン分子の部分を含む。ポリクローナルまたはモノクローナル抗体は、この技術分野で既知の方法に従って生成されて良い（KohlerおよびMilstein、1975、Nature, 256:495-497; Campbell "Monoclonal Antibody Technology, the Production and Characterization of Rodent and Human Hybridomas"、Burdonら編、1985、"Laboratory Techniques in Biochemistry and

(32)

特表平10-505481

Molecular Biology" 第13巻、Elsevier Science Publishers, Amsterdam)。また、抗体または抗原結合フラグメントは、遺伝子工学によって作り出されても良い。大腸菌内で重鎖と軽鎖の両方の遺伝子を発現させる技術は、PCT特許出願：公開番号WO901443、WO901443およびWO9014424、ならびにHuseら、1989、Science, 246:1275-1281の主題である。

本発明の抗体は、天然のまたは変性させたMART-1タンパク質、ペプチドあるいはその類似体、または修飾ペプチドあるいはその類似体と反応するであろう。抗体が用いられる具体的なイムノアッセイは、抗体に望ましいように行われるであろう。抗体は、MART-1タンパク質あるいはその部分に対して、またはMART-1アミノ酸配列に相同な合成ペプチドに対して、高められて良い。

一つの実施態様では、本発明の抗体は、生体サンプル中の新規のMART-1タンパク質を検出するためにイムノアッセイに用いられる。この方法では、本発明の抗体を生体サンプルと接触させ、MART-1抗原と抗体の間の複合体の形成を検出する。本発明のイムノアッセイは、ラジオイムノアッセイ、ウエスタンブロットアッセイ、免疫蛍光アッセイ、酵素イムノアッセイ、化学蛍光アッセイ、免疫組織化学アッセイおよびその類似アッセイなどであって良い("Principles and Practice of Immunoassay"、1991、Christopher P. PriceおよびDavid J. Neoman編、Stockton Press, New York, New York; Ausubelら編、1987、"Current Protocols in Molecular Biology" John Wiley and Sons, New York, New York)。この技術分野で既知のELISAの標準技術は、Methods in Immunodiagnosis、第二版、RoseおよびBigazzi編、John Wiley and Sons, New York、1980、およびCampbellら、Methods of Immunology, W. A. Benjamin, Inc., 1964、に記載されており、これらの両方はここに参照として取り入れられる。

(33)

特表平10-505481

そのようなアッセイは、以下に記載されている、直接的、間接的、競合的または非競合的イムノアッセイであって良い (Principles and Practice of Immunoassay", 1991, Christopher P. Price および David J. Neoman 編, Stockton Press, NY, NY; Oellirich, M., 1984, J. Clin. Chem. Clin. Biochem., 22: 895-904)。そのような検出アッセイに適当な生体サンプルは、哺乳動物組織、メラノーマおよびメラノサイト細胞系、皮膚、胎芽、リンパ節、病理検体、検死検体、および生検検体を含む。タンパク質は、以下に記載の従来の方法で、生体サンプルから分離されて良い (Ausubel ら編, 1987, "Current Protocols in Molecular Biology" John Wiley and Sons, New York, New York)。

本発明の抗体は、それ故、病気または疾病に苦しむ哺乳動物から分離した生体サンプル中の、MART-1 抗原または MART-1 抗原の発現レベルの変化を検出するイムノアッセイに用いることが出来る。生体サンプルの例としては、これらに限定されるわけではないが、哺乳動物組織、生検組織サンプル、メラノーマおよびリンパ節生検サンプル、病理および組織サンプルが含まれる。これらのイムノアッセイによって評価できる病気の例としては、これらに限定されるわけではないが、メラノーマおよびメラノーマが次に転移する部位の組織が含まれる。発現レベルの変化とは、対照サンプルと比較しての MART タンパク質あるいはその部分の増加または減少を意味する。また、変化とは、MART-1 タンパク質の置換、欠失または付加変異を包含する。そのような変異は、MART-1 タンパク質に特異的なエピトープと反応することが知られている本発明の抗体を用いることによって、また対照と比較してエピトープが存在するか否かを決定することによって、決定することが出来る。それ故、本発明の抗体は、病気に罹った哺乳動物を診断、評価、予知するためのイムノアッセイに用いることが出来る。

望ましい実施態様では、本発明の MART-1 抗体は、免疫細胞化学の手法を用いてメラノーマに苦しむ哺乳動物の組織生検から MART-1 抗原の存在を評

(34)

特表平10-505481

価するために、用いられる。そのような病気組織中のMART-1抗原の詳細な評価は、病気に苦しむ哺乳動物の病気の進行を予知するために用いることが出来る。具体的には、MART-1抗体は、メラノーマ病害の急激な増殖期を特徴づけるために用いることが出来る。免疫組織化学のための従来の方法は、HarlowおよびLane編、1988、"Antibodies A Laboratory Manual" Cold Spring Harbor Press, Cold Spring Harbor, New York; Ausbelら編、1987、"Current Protocols In Molecular Biology" John Wiley and Sons, New York, New York;に記載されている。

その他の実施態様では、本発明の抗体は、MART-1タンパク質またはその部分を精製するために用いられて良い。免疫親和性クロマトグラフィーは、当業者に既知の従来の方法によって行うことが出来る (Ausubelら編、1987、"Current Protocols in Molecular Biology" John Wiley and Sons, New York, New York)。

その他の望ましい実施態様では、MART-1タンパク質を特異的に認識する抗体を含むウサギの抗血清は、ウエスタンブロット分析で該タンパク質を検出するために用いられる。そのような抗血清は、MART-1タンパク質の全体あるいはその一つあるいはいくつかの部分、またはMART-1タンパク質配列から合成したペプチドを直示する。望ましくは、MART-1の予想アミノ酸配列から誘導されたMART-1合成ペプチドが用いられる (図1、配列番号: 2)。別の方法として、修飾MART-1ペプチドを用いても良い、ペプチドは、自動ペプチドシンセサイザーを用いて標準方法で合成され、実施例2に記載したような高圧液体クロマトグラフィー (HPLC) を用いて精製される。精製したペプチドは、M. Bodanszky、1984、"Principles of Peptide Synthesis", Springer Verlag, New York, New Yorkに記載のように、担体に結合させて良い。従来の方法を用いると、ウサギは、担体と結合させたMART-1タンパク質また

(35)

特表平10-505481

はペプチドで免疫化されて良い。望ましくは、アジュバンド中、約0.1から約10 (mg) の抗原が用いられて良く、最も望ましくは、アジュバンド中、約1 mgの抗原を用いて良い。動物は、同様の効能促進剤の投与を受け、抗血清力価は、ELISAアッセイによって評価される。抗血清の満足できるレベルは、抗ペプチド抗体力価がプラトーに達する時点で、得られる。この抗体は、上記の標準イムノアッセイに用いることが出来る。

Tーリンパ球は、MHC分子と結合したペプチドフラグメントの形でI型またはII型のMHC分子と関連する抗原を認識する。与えられたMHC対立遺伝子と結合するペプチドの程度は、ペプチド内での特定位置のアミノ酸による (Parkerら、1992、Journal of Immunology, 149:3580; Kuboら、1994、Journal of Immunology, 52:3913-3924; Ruppert J. ら、1993、Cell, 74:929-937; Falkら、1991、Nature, 351:290-296、これらは、それぞれ、ここに参照として取り入れられる)。それ故、本発明のその他の実施態様は、ペプチドの関連するMHC分子とペプチドとの結合を強化することによって、免疫原性を増加させるように修飾したMART-1タンパク質配列 (図1; 配列番号: 2) から誘導したペプチドに関する。例として、修飾は、与えられた免疫原性ペプチド配列内のアミノ酸の置換、欠失あるいは付加、与えられた免疫原性ペプチド配列内に存在するアミノ酸変異または与えられた免疫原性ペプチド配列内の存在するアミノ酸の誘導体を含んで良い。免疫原性ペプチド配列からなる任意のアミノ酸は、本発明に従って修飾されて良い。望ましい実施態様では、与えられた免疫原性ペプチド配列内で、少なくとも一つのアミノ酸が置換または置き換えられる。任意のアミノ酸が、免疫原性ペプチド配列内の与えられたアミノ酸を置換または置き換えるために用いられて良い。修飾ペプチドとは、修飾され、Tー細胞に存在する場合に関連するMHC分子との結合強化を示す、任意の免疫原性MART-1ペプチドを含むつもりである。

例として、HLA-A2対立遺伝子は、9または10のアミノ酸からなるペプチドを結合する。結合を強化するために変えても良いペプチドの位置の例として

(36)

特表平10-505481

は、ペプチドの第一の位置、第二の位置、第三の位置、および最終位置が含まれるが、これらに限定されるわけではない。免疫原性ペプチド配列のこれらの位置を置換または置き換えるために、任意のアミノ酸が用いられて良い。HLA-A2との結合を強化するために、ペプチドの第二の位置のアミノ酸は、疎水性の脂肪族アミノ酸であることが望ましい。第二の位置で用いられて良いアミノ酸の例としては、これらに限られるわけではないが、ロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリン、スレオニンまたはグリシンが含まれる。望ましくは、ロイシンまたはメチオニンがペプチドの第二の位置に見出される。ペプチドの最後のアミノ酸（ペプチドの長さによって9番目か10番目かいずれかのアミノ酸）は、疎水性脂肪族アミノ酸が望ましい。ペプチドの最後の位置に用いても良いアミノ酸の例としては、バリン、メチオニン、ロイシン、アラニン、イソロイシン、スレオニンまたはグリシンが含まれるが、これらに限られるわけではない。望ましくは、バリンがペプチドの最後の位置に見出される。また、ペプチドの第一および第三の位置のアミノ酸は、I型MHC分子とペプチドの結合を強化するために修飾されても良い。ペプチドの第一および第三の位置のアミノ酸は、任意のアミノ酸であって良い。望ましくは、第一および第三の位置のアミノ酸は、疎水性の脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。これらの位置に用いられて良いアミノ酸の例としては、ロイシン、メチオニン、バリン、アラニン、イソロイシン、スレオニン、グリシン、トリプトファン、フェニルアラニン、チロシン、セリン、アスパラギン酸またはリジンが含まれるが、これらに限られるわけではない。修飾されて良いMART-1ペプチドの例としては、これらに限定されるわけではないが、AAGIGILTV（配列番号：4）、EAAGIGILTV（配列番号：17）およびAAGIGILTVI（配列番号：18）（ペプチドは一文字アミノ酸コードで表されている）が含まれる。例として、免疫原性MART-1ペプチドAAGIGILTV（配列番号：4）は、次式 $X_1X_2X_3IGILTX_4$ （配列番号：122）、に従って修飾されて良い：

式中、 X_1 は、任意のアミノ酸、望ましくは任意の疎水性脂肪族アミノ酸、または芳香族アミノ酸であって良い。用いて良いアミノ酸の例としては、これらに限られるわけではないが、アラニン、トリプトファン、フェニルアラニン、チロ

(37)

特表平10-505481

シン、リシン、イソロイシン、ロイシン、メチオニン、スレオニン、グリシンまたはセリンが含まれる。

X₂は、任意の疎水性アミノ酸、望ましくは脂肪族疎水性アミノ酸であって良い。用いて良いアミノ酸の例としては、これらに限られるわけではないが、ロイシン、メチオニン、イソロイシン、バリン、スレオニン、アラニンまたはグリシンが含まれる。

X₃は、任意のアミノ酸、望ましくは、任意の疎水性の脂肪族アミノ酸、または芳香族アミノ酸であって良い。用いて良いアミノ酸の例としては、これらに限られるわけではないが、トリプトファン、フェニルアラニン、チロシン、リジン、アスパラギン酸、セリン、アラニン、グリシン、イソロイシン、バリン、またはスレオニンが含まれる。

X₄は、任意の疎水性アミノ酸、望ましくは疎水性の脂肪族アミノ酸であって良い。用いられて良いアミノ酸の例としては、これらに限られるわけではないが、バリン、ロイシン、イソロイシン、アラニン、スレオニン、またはグリシンが含まれる。

作り出されて良い修飾AAGIGILTV（配列番号：4）ペプチド配列の例として、表14（実施例5）にペプチドを示すが、これらに限られるわけではない。

さらに、本発明は、修飾したMART-1アミノ酸配列（図1；配列番号：2）から誘導したこれらの免疫原修飾ペプチドの類似体を含む。類似体という言葉は、これらの修飾ペプチドの機能的態様を示す任意のペプチドを含むつもりである。類似体という言葉は、また、上記のようなこれらの修飾ペプチドの保存的置換または化学誘導体を含む。これらの修飾ペプチドは、従来の方法に従って、合成によってまたは組換えによって作り出されて良い。

組換えあるいは天然のMART-1タンパク質、ペプチドあるいはその類似体、または修飾MART-1ペプチドあるいはその類似体は、予防または治療のどちらかのためのワクチンとして用いられて良い。治療目的で提供される場合、ワクチンは、メラノーマのいかなる存在にも先だって提供される。MART-1ワクチンの予防投与では、哺乳動物内のメラノーマを防ぐまたは減退させるために

(38)

特表平10-505481

供

されるべきである。望ましい実施態様では、メラノーマに罹る危険性の高い哺乳動物、望ましくはヒト、は、本発明のワクチンで予防的に処置される。そのような哺乳動物の例としては、これらに限られるわけではないが、メラノーマの家族歴を持つヒト、異型色素性母斑歴を持つヒト、FAM-M症候群歴を持つヒト、または以前にメラノーマを一部切除しそれ故再発の危険性のあるヒトが含まれる。治療目的で提供される場合、ワクチンは、メラノーマまたは転移性メラノーマ上に存在する腫瘍抗原への患者自身の免疫応答を強化するために提供される。免疫原として作用するワクチンは、細胞、組換え発現ベクターを移入した細胞からの細胞溶解物、MART-1組換え発現ベクターを移入した細胞からの細胞溶解物、または発現したタンパク質を含む培養上澄み液であって良い。別の方法では、免疫原は、部分的にあるいは実質的に精製した組み換えMART-1タンパク質、ペプチドあるいはその類似体、または修飾したペプチドあるいはその類似体である。タンパク質またはペプチドは、リポタンパク質と結合させるか、またはリポソームの形であるいは補助剤と共に投与されて良い。

免疫原は純粋なまたは実質的に純粋な形で投与することが出来るが、医薬組成物、調合物または調製物として存在することが望ましい。

本発明の調合物は、獣医学およびヒトへの両方に用いられるが、一つまたはそれより多くの医薬として受け入れうる担体、および所望するならばその他の治療成分と共に、上記のような免疫原からなる。担体は、調合物のその他の成分と矛盾せず、その宿主に有害でない範囲で「受け入れ可能」であらねばならない。調合物は、便宜上、単位投与の形で存在して良く、医薬分野で熟知されている任意の方法によって調製されて良い。

すべての方法は、一つまたはそれより多くの補助成分を構成する担体と共に活性成分を組み合わせの中に持ち込む段階を含む。一般的には、調合物は、液体担体または微細に分割される固体担体またはその両方と共に活性成分を組み合わせの中に均一にかつ親密に持ち込み、次いで、必要であれば、望ましい調合物に生成物を適合させることによって、調製される。

(39)

特表平10-505481

静脈内、筋肉内、皮下、または腹腔内投与に適した調合物は、宿主の血液と等張であることが望ましい溶液と共に、活性成分の無菌水溶液からなると便利であ

る。そのような調合物は、便宜上、塩化ナトリウム（例えば0.1－2.0M）、グリシンおよびその類似物などのような生理学的に矛盾しない物質を含み、生理学的状態と矛盾しない緩衝pHを持って水溶液を生成し、かつ該水溶液を無菌にするような水中に、個体活性成分を溶解することによって調製されて良い。これらは、ユニット中または複数の投与容器中、例えば密封アンプルまたはバイアル中に存在して良い。

本発明の調合物は、安定化剤を組み込んでも良い。安定化剤の例としては、それらのみでまたは混合物として用いられるポリエチレングリコール、タンパク質、サッカライド、アミノ酸、無機酸および有機酸が挙げられる。これらの安定化剤は、望ましくは、免疫原重量当たり0.11－10,000重量の量で混合される。二種類またはそれより多くの安定化剤が用いられる予定の場合、それらの総量は、上記の範囲であることが望ましい。これらの安定化剤は、適当な濃度およびpHの水溶液中で用いられる。そのような水溶液の具体的な浸透圧は、一般的には、0.1－3.0オスモルの範囲であり、望ましくは0.8－1.2の範囲である。水溶液pHは、5.0－9.0の範囲内、望ましくは6－8の範囲内に調製される。本発明の免疫原の調合には、抗吸着剤を用いても良い。

さらなる医薬的方法が、作用の持続期間を調節するために用いられても良い。調製物の遊離の調節は、タンパク質またはそれらの誘導体を複合または吸収するポリマーの使用を通して成し遂げられて良い。配達の調節は、適当な高分子（例えばポリエステル、ポリアミノ酸、ポリビニル、ピロリドン、エチレンビニルアセテート、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、または硫酸プロタミン）および高分子の濃度、ならびに遊離を調節するために組み込み方法を選択することによって、行われて良い。調製物の遊離を調節することによって作用持続期間を調節するためのその他の可能な方法は、ポリエステル、ポリアミノ酸、ヒドロゲル、ポリ（乳酸）またはエチレンビニルアセテート共重合体のような、重合体物質の粒子内に、MART-1タンパク質、ペプチドおよびその類似体を

(40)

特表平10-505481

組み込むことである。別法として、重合体粒子内にこれらの薬剤を組み込む代わりに、例えばコアセルベーション技術あるいは界面重合（例えば、それぞれ、ヒドロキシメチルセルロース、あるいは、ゼラチン-マイクロカプセルおよびポリ

（メチルメタシレート）マイクロカプセル）によって調製されたマイクロカプセル内に、または、コロイド薬剤配達システム（例えば、リポソーム、アルブミン小球、マイクロエマルジョン、ナノ粒子およびナノカプセル）内、およびマクロエマルジョン内に、これらの物質を閉じ込めることが可能である。

経口調製物が所望される場合、組成物は、ラクトース、スクロース、デンプン、タルクステアリン酸マグネシウム、結晶化セルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、グリセリン、アルギン酸ナトリウムまたはアラビアゴムのような、典型的な担体と組み合わせて良い。

本発明のタンパク質は、キットの形で、単独で、または上記の医薬組成物の形で供給されて良い。

ワクチン注射は、従来の方法で行うことが出来る。例えば、免疫原は、塩類溶液または水のような適当な希釈液、または完全あるいは不完全な補助剤中で用いることが出来る。さらに、免疫原は、タンパク質免疫原性を作り出すために担体に結合させても良いが、させなくても良い。そのような担体分子には、これらに限られるわけではないが、ウシ血清アルブミン（BSA）、キーホールリンペットヘモシアニン（KLH）、破傷風毒素、およびその類似物などが含まれる。また、免疫原は、リポタンパク質とカップリングさせても、またはリポソームの形であるいは補助剤と共に投与されても良い。免疫原は、静脈内、腹腔内、筋肉内、皮下、およびその類似部位等のような、抗体生成に適した任意の経路によって投与することが出来る。免疫原は、一度に、または抗MART-1免疫細胞または抗MART-1抗体の有効な力価が作り出されるまで断続的な間隔で、投与されて良い。抗MART-1免疫細胞の存在は、免疫化される前および後のMART-1抗原に対するCTL前駆体（細胞毒性Tリンパ球）の頻度を、CTL前駆体分析アッセイ（Coulie, P. ら、1992、International Journal Of Cancer, 50:289-297）を用いて測

(41)

特表平10-505481

定することによって評価されてであろう。抗体は、上記のイムノアッセイを用いて血清中で検出されるであろう。

本発明のワクチンまたは免疫原の投与は、予防目的または治療目的のいずれかであって良い。予防目的で提供される場合、免疫原は、いかなる存在にも先んじて、

またはメラノーマによるいかなる徴候にも先んじて、提供される。免疫原の予防投与では、哺乳動物内のメラノーマを予防するまたは弱毒化するために供される。治療目的で提供される場合、免疫原は、病気の始まりに（あるいはすぐ後に）または病気の任意の徴候の始まりに提供される。免疫原の治療投与は、病気を弱毒化するために供される。

望ましい実施態様では、ワクチンは、組み換えMART-1タンパク質またはペプチド発現ベクターを用いて調製される。個体にワクチンを供給するために、MART-1核酸配列の全体または部分をコードする遺伝子配列を、上記のように発現ベクター内に挿入し、免疫化される哺乳動物内に導入する。前述のワクチンに用いて良いベクターの例としては、これらに限定されるわけではないが、不完全なレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、ワクチニアウイルスベクター、鶏痘ウイルスベクター、またはその他のウイルスベクターが、含まれる（Mulligan, R. C., 1993, Science, 260:926-932）。MART-1核酸配列の全体または部分を運搬するウイルスベクターは、メラノーマのいかなる証拠も認められない間に、またはメラノーマに罹った哺乳動物の病気の退縮を仲介するためかのどちらかに、哺乳動物内に導入することが出来る。哺乳動物にウイルスベクターを投与するための方法の例としては、これらに限られるわけではないが、生体外（ex vivo）でウイルスに細胞をさらすこと、罹患組織内へのレトロウイルスまたはウイルスの生産細胞系の注入、またはウイルスの静脈内投与が含まれる。別法として、MART-1核酸配列の全体または部分を持つウイルスベクターは、医薬として受け入れうる担体内で、メラノーマ内に直接注入するまたは局所適用することによって、局所的に投与されて良い。MART-1核酸配列の全体または部分を持つ、ウイルスベクターの投与量は、ウイルス粒子の力価を基本とする。投与される免疫原の望ましい

(42)

特表平10-505481

範囲は、哺乳動物、望ましくはヒト当たり、約 10^6 から約 10^{11} ウイルス粒子であろう。免疫化後のワクチンの効果は、特異的溶解活性あるいは特異的サイトカイン生成によってまたは腫瘍退縮によって評価されるのと同様に、抗原を認識する抗体または免疫細胞の生成によって評価することが出来る。当業者は、前述のパラメーターを評価する従来からの方法を知っているであろう。免疫化される

哺乳動物が既にメラノーマまたは転移性メラノーマに罹っている場合、ワクチンは、その他の治療処置と共に投与することが出来る。その他の治療処置の例としては、これらに限られるわけではないが、T細胞免疫療法の採用、サイトカインまたはメラノーマ用のその他の治療薬剤の共投与が含まれる。

代わりに、実質的にあるいは部分的に精製したMART-1タンパク質の全体または部分を、医薬として受け入れうる担体内のワクチンとして投与しても良い。投与されて良いMART-1タンパク質の範囲は、患者当たり約0.001から約100mgであり、望まし投与量は、患者当たり約0.01から約100mgである。望ましい実施態様では、MART-1ペプチドAAGIGILT V（配列番号：4）（一文字コードで表す）またはその類似体が、そのような治療を必要とする哺乳動物に治療目的または予防目的で投与される。修飾MART-1ペプチドの代わりに、表14に示した例を用いても良い。望ましい投与量は、約0.001mgから約100mg、最も望ましくは約0.01mgから約100mgであろう。ペプチドは、合成によってまたは組換えによって作り出されて良い。免疫化は、抗免疫原抗体または免疫細胞の十分な力価が得られるまで、必要に応じて繰り返して行われる。

さらなるその他の代替の実施態様では、レトロウイルスベクターのようなウイルスベクターを、哺乳動物細胞内へ導入することもできる。レトロウイルスベクターを導入することの出来る哺乳動物細胞の例としては、これらに限られるわけではないが、哺乳動物の初代培養または哺乳動物の継代培養、COS細胞、NIH3T3、または293細胞（ATCC#CRL1573）が含まれる。遺伝子を運搬するベクターを細胞内に導入する手段には、これらに限られるわけではないが、マイクロインジェクション、エレクトロポレーション、トランスフェクシ

(43)

特表平10-505481

ョン、またはDEAEデキストラン、リポフェクシン、リン酸カルシウムを用いたトランスフェクション、または当業者に既知のその他の方法（Sambrookら編、1989、"Molecular Cloning. A laboratory manual"、Cold Spring Harbor Press Plainview、New York）が含まれる。MART-1抗原を発現している哺乳動物細胞は、哺乳動物に投与することができ、ワクチンまたは免

疫原として供される。MART-1抗原発現細胞を投与する方法の例としては、これらに限られるわけではないが、静脈内、腹腔内または病巣内が含まれる。望ましい実施態様では、ペプチドAAGIGILTV（配列番号：4）に関連するMART-1核酸配列の部分が、MART-1発現ベクターに挿入され、哺乳動物細胞内に導入される。代わりに、MHC分子とのそれらの結合を強化するように修飾されたMART-1ペプチド関連核酸配列を用いても良い。例として、表14に示す修飾ペプチドをコードする核酸配列を、発現ベクターに挿入し、哺乳動物細胞内に導入しても良い。

本発明のワクチン調合物は、メラノーマ関連MART-1抗原のようなメラノーマ関連抗原に対して直接的な免疫応答を誘発する免疫原からなる。ワクチン調合物は、最初に動物モデルで、手始めに齧歯動物、次いでヒト以外の霊長類、最後にヒトで評価されて良い。免疫化法の安全性は、免疫化された動物の一般的健康状態への免疫化による影響（体重変化、発熱、食欲状態等）を探し出すことによって、また検死の病理学的変化を探し出すことによって、決定される。動物で最初に試験した後、メラノーマ癌患者で試験できる。従来からの方法を用いて、患者の免疫応答が評価され、ワクチンの効果が決定されるであろう。

本発明のさらなるその他の実施態様では、MART-1タンパク質の全体、一つあるいはいくつかの部分、またはMART-1ペプチドあるいはその類似体または修飾MART-1ペプチドあるいはその類似体を、生体外（*in vitro*）で培養された樹状突起細胞にさらして良い。培養樹状突起細胞は、樹状突起細胞修飾抗原または抗原でパルス処理した樹状突起細胞からなるT細胞依存性抗

(44)

特表平10-505481

原を作り出す手段を提供し、樹状突起細胞内で、抗原は処理され抗原活性化樹状突起細胞上に発現する。MART-1 抗原活性化樹状突起細胞または処理された樹状突起細胞抗原は、ワクチンまたはメラノーマ治療用の免疫原として用いられて良い。樹状突起細胞は、抗原が中に取り込まれ樹状突起細胞表面上に示されるに十分な時間、抗原にさらされるべきである。得られた樹状突起細胞または樹状突起細胞処理抗原は、次いで、治療を必要とする個体に投与することが出来る。そのような方法は、Steinmanら、WO93/208185およびBanchereauら、EPO出願0563485A1に記載されており、ここに参

照として取り入れる。

本発明のさらなるその他の実施態様では、個体から分離されたT細胞は、生体外で (*in vitro*)、MART-1 タンパク質あるいはその部分、またはMART-1 ペプチドあるいはその類似体、またはMART-1 修飾ペプチドあるいはその類似体に、さらし、次いで、そのような治療を必要とする患者に治療上有効な量を投与することが出来る。T-リンパ球を分離できる例としては、これらに限られるわけではないが、抹消血液リンパ球 (PBL) (*peripheral blood cell lymphocyte*)、リンパ節、または腫瘍浸潤リンパ球 (TIL) (*tumor infiltrating lymphocytes*) が含まれる。そのようなリンパ球は、処置した個体からまたは宿主から、この技術分野で既知の方法によって分離し、生体外で培養することが出来る (Kawasaki, Y. ら、1989、J. Immunol., 142: 2453-3461)。リンパ球は、RPMIあるいはRPMI 1640またはAIM-Vのような培地中で、1-10週間培養される。生存能力は、トリパンブルー色素排除試験によって評価される。リンパ球は、培養の一部または全期間中、MART-1 タンパク質の全体または部分にさらされる。望ましい実施態様では、リンパ球は、 10^7 細胞当たり約1から約 $10 \mu\text{g/ml}$ の濃度で、リンパ球培養の全期間または一部期間、AAGIGILTV (配列番号: 4) ペプチド (一文字コードで表す) にさらされる。ペプチドに感作させた後、T-リンパ球は、そのような治療を必要とする哺乳動物に投与される。代わりに、表14に

(45)

特表平10-505481

示す修飾MART-1ペプチドをリンパ球にさらしても良い。このような感作T細胞を哺乳動物に投与するための方法の例としては、これらに限られるわけではないが、静脈内、腹腔内、または病巣内が含まれる。これらの感作T-リンパ球の効果を測定し評価するパラメーターには、これらに限定されるわけではないが、治療される哺乳動物内での免疫細胞の生成または腫瘍の退縮が含まれる。従来からの方法が、これらのパラメーターを評価するために用いられる。そのような治療は、サイトカインまたは遺伝子修飾細胞と共に施すことが出来る(Rosenberg, S. A. ら、1992、Human Gene Therapy, 3:75-90; Rosenberg, S. A. ら、1992、Human Gene Therapy, 3:57-73)。

ワクチンとしての使用に加えて、組成物は、MART-1抗原、ペプチドあるいはその類似体、または修飾MART-1ペプチドおよびその類似体、に対する抗体を調製するために用いることが出来る。抗体は、抗メラノーマ薬剤として直接用いることが出来る。抗体を調製するために、宿主動物は、MART-1タンパク質、ペプチドあるいはその類似体、または修飾ペプチドあるいはその類似体を、免疫原として用いて免疫化され、上記のようなワクチン用担体と結合される。宿主の血清または血漿は、適当な時間間隔で集められて、免疫原と反応する抗体からなる組成物を提供する。γグロブリン画分またはIgG抗体は、例えば、飽和硫酸アンモニウムあるいはDEAEセファデックス、またはその他の当業者に既知の技術を用いることによって、得ることが出来る。抗体は、化学療法のようなその他の抗癌薬剤と関連するであろう多くの不利な副作用とは実質上無関係である。

抗体組成物は、潜在する不利な免疫システム応答を最小にすることによって、宿主システムとより一層矛盾なく作ることが出来る。この事は、外来種抗体のFc部分の全体あるいは一部を除去することによって、または、例えばヒト/ヒトハイブリドーマからの抗体を用いると言ったような宿主動物と同一種の抗体を用いることによって、成し遂げられる。ヒトに適応させた(即ちヒトに非免疫原性

(46)

特表平10-505481

である)抗体は、例えば、抗体の免疫原性部分を、類似しているが非免疫原性である部分で置き換える(即ち、キメラ抗体)ことによって、作られて良い。そのようなキメラ抗体は、一つの種からの抗体の反応性または抗原結合部分、および異なる種からの抗体のFc部分(非免疫原性)を含んでよい。キメラ抗体の例としては、これらに限られるわけではないが、非ヒト哺乳動物-ヒトのキメラ、齧歯動物-ヒトのキメラ、ねずみ-ヒトおよびラット-ヒトのキメラ(Robinsonら、国際特許出願第184,187号;Taniguchi M., 欧州特許出願第171,496号;Morrisonら、欧州特許出願第173,494号;Neubergerら、PCT出願WO86/01533;Cabillyら、1987、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84:3439;Nishimuraら、1987、Canc. Res., 47:999;Woodら、1985、Nature, 314:466;Shawら、1988、J. Natl. Cancer Inst., 80:15553、ここにそのすべてを参照として取り入れる)が含まれる。

「人体に適用させた」キメラ抗体の一般的レビューは、Morrison S., 1985、Science, 229:1202によって、およびOira, 1986、BioTechniques, 4:214によって提供される。

適当に「人体に適用させた」抗体は、CDRまたはCEAの置換によって代わりに作り出すことが出来る(Jonesら、1986、Nature, 321:552;Verhoeyanら、1988、Science, 239:1534;Biedleretら、1988、J. Immunol., 141:4053、これらのすべてはここに参照として取り入れる)。

抗体または抗原結合フラグメントは、また、遺伝子工学によって作り出されても良い。大腸菌内での重鎖および軽鎖の両方の遺伝子を発現させるための技術は、以下のPCT特許出願;公開番号WO901443、WO901443およびWO9014424、ならびにHuseら、1989、Science, 246:1275-1281の主題である。

また、抗体は、免疫応答を強化する手段として用いることもできる。抗体は、

(47)

特表平10-505481

抗体のその他の治療投与に用いられるそれと同様の量を投与することが出来る。例えば、プールした γ グロブリンは、患者当たり約1mgから約100mgの範囲で、投与される。このように、MART-1抗原と反応する抗体は、単独またはメラノーマに罹った哺乳動物への他の抗癌治療と共に、抵抗なく投与することが出来る。抗癌治療の例としては、これらに限られるわけではないが、化学療法、放射線治療、TILの免疫療法採用療法が含まれる。

代わりに、抗MART-1抗原抗体は、免疫原としての抗イディオタイプ抗体を投与することによって、誘発することもできる。便宜上、上記の方法に従って調製した精製抗MART-1抗体調製物を用いて、宿主動物に抗イディオタイプ抗体を誘発させる。組成物は、適当に希釈されて宿主動物へ投与される。投与の後、通常は繰り返し投与の後、宿主は、抗イディオタイプ抗体を作り出す。Fc領域への免疫原性応答を排除するために、宿主動物と同じ種によって作りだし

た抗体を用いるか、または投与した抗体のFc領域を排除することが出来る。宿主動物内の抗イディオ抗体の導入に次いで、血清または血漿は、抗体組成物を提供するために、取り除かれる。組成物は、抗MART-1抗体のための上記の方法に従って、または親和性マトリックスに結合した抗MART-1抗体を用いたアフィニティークロマトグラフィーによって、精製することができる。生成された抗イディオタイプ抗体は、標準的なMART-1抗原とコンフォメーションが同じであり、MART-1タンパク質、ペプチド類似体またはその部分を用いるよりもむしろ、MART-1メラノーマ抗原ワクチンを調製するために用いられて良い。

動物に抗MART-1抗体を誘発させる手段として用いた場合、抗体を注入する方法は、ワクチン注射の目的と同じ、即ち、補助剤とともにまたは補助剤を用いずに、生理学的に適当な希釈剤中、有効濃度で、筋肉内、腹腔内、皮下、病巣内、またはその類似部位などに注射される。一種類またはそれより多くの効能促進剤の注入が望ましい。

また、本発明のMART-1誘導タンパク質またはペプチドまたは修飾ペプチドは、病気前後の予防を意図する抗血清の生成に用いるつもりである。ここでは

(48)

特表平10-505481

、MART-1 抗原、ペプチドあるいはその類似体、または修飾MART-1 ペプチドあるいはその類似体は、適当な補助剤と調合され、ヒト抗血清を生成するための既知の方法に従って、ヒト志願者に注射により投与される。注射されたタンパク質に応答する抗体は、免疫化に次いで、数週間の間、抹消血清をサンプリングすることによって、抗MART-1 血清抗体の存在を検出するために、ここに記載されたようなイムノアッセイを用いて、モニターされる。

免疫化された個体からの抗血清は、進行性メラノーマの危険性のある個体の予防処置として投与されて良い。抗血清は、また、メラノーマに罹った個体の病後の予防治療にも有用である。

MART-1 抗原の抗体および抗イディオタイプ抗体のインビボでの使用および診断的使用の両方に対してモノクローナル抗体を使用するのが好適であろう。モノクローナルの抗-MART-1 抗体または抗-イディオタイプ抗体は以下のように製造できる。免疫化動物から脾臓またはリンパ球を取り出し、不死化させるかまたは当業者には既知の方法によりハイブリドーマの製造に使用した。(Goding, J. W. 1983. Monoclonal Antibodies : Principles and Practice, Pladermic Press, Inc., NY, NY, pp. 56-97)。ヒト-ヒトハイブリドーマを製造するために、ヒトリンパ球供与者が選択された。MART-1 抗原を運ぶメラノーマを持つことが知られている供与者が適したリンパ球供与者であろう。リンパ球は末梢血試料から単離でき、もし供与者が脾摘出を受けるならば脾臓細胞を使用してもよい。エプスタイン-バールウイルス (EBV) がヒトリンパ球の不死化に使用でき、ヒト-ヒトハイブリドーマを産生するためにはヒト融合パートナーが使用できる。ペプチドによる一次インビトロ免疫化もまたヒトモノクローナル抗体の発生に使用できる。好適なMART-1 ペプチドの例としては、AAGIGILTV (配列ID番号: 4)、EAAGIGILTV (配列ID番号: 17) およびAAGIGILTVI (配列ID番号: 18) (ペプチドは単一文字アミノ酸コードで表されている) が挙げられるがそれらに制限されるわけではない。最も好適にはAAGIGILTV (配列ID番号: 4) が免疫原と

(49)

特表平10-505481

して使用される。もしくは、MART-1 アミノ酸配列から誘導され、MHCクラス I 分子への結合性を促進させるように修飾されたペプチドもまた使用される。例えば、表 14 に示された修飾ペプチドが免疫原として使用されるであろう。

不死化細胞により分泌される抗体をスクリーニングして所望の特異性を持つ抗体を分泌するクローンを決定する。モノクローナル MART-1 抗原またはペプチド抗体については、抗体は MART-1 抗原またはペプチドに結合しなければならない。モノクローナル抗イディオタイプ抗体については、抗体は抗 MART-1 抗体に結合しなければならない。所望の特異性を持つ抗体を産生する細胞が選択される。

ここに記載された抗体またはキメラ抗体はまた常法により毒素分子、放射性同

位元素および薬剤と結合させてもよい (Vitetta et al. (1991) in "Biologic Therapy of Cancer" De Vita VT, Hellman S., Rosenberg, S. A. (eds) J. B. Lippincott Co. Philadelphia; Larson, S. M. et al. (1991) in "Biological Therapy of Cancer" De Vita V. T., Hellman S., Rosenberg, S. A. (eds) J. B. Lippincott Co., Philadelphia)。抗体が結合されるであろう毒素の例としてはリシンまたはジフテリア毒素が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。薬剤または化学療法剤の例にはシクロホスファミドまたはドキソルブシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない。放射性同位元素の例には¹³¹I が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。上記の薬品に共有結合で結合する抗体は癌免疫療法においてメラノーマに処置に使用できる。

病変のある部位への局所的投与は、局所適用、注射および組換え的に注入液を発現している細胞を含む多孔性装置の移植、MART-1 抗体またはキメラ抗体、毒素、薬剤または放射性標識またはそれらの一部が含まれた多孔性装置の移植を含む（これらに限定されるわけではない）本分野では既知の手段により達成される。

(50)

特表平10-505481

上記の抗体およびそれらの抗原結合性断片はキット単独としてまたはインビボ使用のための医薬組成物として供給される。抗体は治療的使用、免疫アッセイにおける診断的使用またはここに記載したMART-1蛋白質またはペプチドを精製するための免疫アフィニティー試薬としての使用において用いられるであろう。

本発明はまた腫瘍浸潤リンパ球により認識される第二のメラノーマをコードしているc(相補的)DNA25(図4Aおよび4B;配列ID番号:26)と称される、実質的に精製され単離された核酸配列も提供する。cDNA25によりコードされたメラノーマ抗原を認識するTILはインビボ腫瘍排除に関連している。TILはHLA-A2に関連してcDNA25によりコードされているメラ

ノーマ抗原を認識した。cDNA25核酸配列(図4Aおよび4B;配列ID番号:26)とメラノサイトーメラノーマ特異的蛋白質gp100をコードしている遺伝子の核酸配列との比較により、この配列はgp100として以前に同定された配列とは似てはいるが異なっていることが示された。gp100として以前に同定された配列にはgp100(GenBank寄託番号 M32295;gp95とも称される)、Pme1 17(GenBank寄託番号 M77348;Kwon et al., (1991) Proc. Natl. Acad. Sciences (USA) 88:9228-9232)およびME20(Marshet al. (1994) DNA and Cell Biology 13:87-95)が挙げられる。

ここに提供されるcDNA25配列(図4Aおよび4B;配列ID番号:26)はGenbankの以前に報告されたgp100配列(GenBank寄託番号M32295)とは2ヌクレオチド異なっており、Pme1 17配列(Kwon et al., (1991) Proc. Natl. Acad. Sciences (USA) 88:9228-9232)とは3ヌクレオチド異なっており、かつ21塩基対が欠失し、およびME20配列(Marshet al. (1994) DNA and Cell Biology 13:87-95)とは1ヌクレオチド異なっている。アミノ酸レベルでは、cDNA25によりコー

(51)

特表平10-505481

ドされている蛋白質はGenbankのgp100配列 (GenBank寄託番号M32295) とは162位の1アミノ酸、Pme1 17と比較すると162位および272位の2つのアミノ酸が異なっており、しかもPme1 17の588-594位に存在している7つのアミノ酸が含まれていない。従って、cDNA25はgp100の遺伝子の異なった一つの形をコードしているように思われる。cDNA25核酸配列 (図4Aおよび4B; 配列ID番号: 26) およびアミノ酸配列 (図5A; 配列ID番号: 27) と以前に報告されているgp100配列間の相違は多形、対立遺伝子変異または腫瘍中での突然変異によるものであろう。マウス腫瘍での実験でT細胞により認識される新規抗原は不活性化遺伝子のコード領域における点突然変異から生じることが示されている (Boon, T (1992) Advances in Cancer Research

58:177-210)。

本発明はまたここで提供されるgp100蛋白質配列またはその類似体から誘導される免疫原性ペプチドを提供する。(図5Aおよび図7A; 配列ID番号: 27および121)。これらの免疫原性ペプチドはTILにより認識されるgp100蛋白質の抗原性部分 (図5Aおよび図7A; 配列ID番号: 27および121) を表している。免疫原性ペプチドの例にはLLDGTATLRL (ペプチドG10-4; 配列ID番号: 33)、VLYRYGSFSV (ペプチドG10-5; 配列ID番号: 34)、ALDGGNKHFL (ペプチドG10-22; 配列ID番号: 35)、VLKRCLLHL (ペプチドG9-19; 配列ID番号: 36)、VLPSPACQLV (ペプチドG10-8; 配列ID番号: 37)、SLADTNSLAV (ペプチドG10-9; 配列ID番号: 38)、SVSVSQLRA (ペプチドG9-216; 配列ID番号: 39)、YLEPGPVTA (ペプチドG9-280; 配列ID番号: 40)、LNVSLADTN (ペプチドG10-400; 配列ID番号: 41)、KTWGQYWQV (ペプチドG9₁₅₄; 配列ID番号: 46; 図7A; アミノ酸154から162)、KTWGQYWQVL (ペプチドG10₁₅₄; 配列ID番号: 47; 図7A; アミノ酸154から163)、ITDQVPFSV (ペプチドG9₂₀₉; 配列ID番号

(52)

特表平10-505481

：48；図7A；アミノ酸209から217）およびTITDQVPFSV（ペプチドG10₂₀₈；配列ID番号：49；図7A；アミノ酸208から217）が挙げられるがこれらに限定されるわけではない。本発明はさらにgp100アミノ酸配列（図5Aおよび図7A；配列ID番号：27および121）から誘導されるこれらの免疫原性ペプチドの類似体も含んでいる。術語類似体とはこれらの免疫原性ペプチドの機能的特色を示す任意のペプチドを含んでいる。術語類似体はまた上記のペプチドの保存的置換体または化学誘導体も含んでいる。これらの免疫原性ペプチドはMART-1に対して記載したように、同一の方法または様式により合成的にまたは組換えにより製造されるであろう。

本発明のさらに別の態様では、gp100配列（図5Aおよび図7A；配列ID番号：27および121）から誘導される免疫原性ペプチドは、T細胞に渡された場合にペプチドが会合するMHC分子への結合を促進することにより免疫原

性を増加させるように修飾される。例えば、修飾には免疫原性ペプチド配列内の一つまたはそれ以上のアミノ酸の欠失または付加、または所定の免疫原性ペプチド配列内のアミノ酸の挿入、または所定の免疫原性ペプチド配列内に存在するアミノ酸の誘導体化、または所定の免疫原性ペプチド配列内のアミノ酸の突然変異が含まれるであろう。好適な修飾においては、所定の免疫原性ペプチド配列において少なくとも一つのアミノ酸が置換されるかまたは置き換えられる。所定の免疫原性ペプチド配列を構成する任意のアミノ酸は本発明により修飾されるであろう。任意のアミノ酸が免疫原性ペプチド配列内の所定のアミノ酸の置換または置き換えに使用されるであろう。修飾は免疫原性gp100ペプチド内のどのアミノ酸位置で生じてもよい。修飾gp100ペプチドにはT細胞に渡された場合にペプチドが会合するMHC分子への促進された結合を示す任意の修飾gp100ペプチドが含まれるつもりである。

例えば、HLA-A2に関連してT細胞に認識されるペプチドは9から10のアミノ酸の長さである。好適には、HLA-A2へのペプチドの促進された結合のためには、ペプチド中の二番目の位置および最後の位置は疎水性アミノ酸、好適には脂肪族疎水性アミノ酸である。二番目の位置はロイシン、メチオニン、イ

(53)

特表平10-505481

ソロイシン、バリン、トレオニン、グリシンまたはアラニンのような脂肪族疎水性アミノ酸であろうが、それらに限定されるわけではない。ペプチドの最後の位置は（ペプチドの長さに依存して九または十番目の位置）バリン、ロイシン、アラニン、ロイシン、イソロイシン、グリシン、メチオニン、バリン、またはトレオニンのような脂肪族疎水性アミノ酸であろうが、それらに限定されるわけではない。

免疫原性ペプチドの一番目および三番目の位置は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸で置換または置き換えられていてもよい。ペプチドの一番目および三番目の位置に使用できるアミノ酸の例としてはアラニン、ロイシン、リジン、イソロイシン、グリシン、メチオニン、バリン、トレオニン、トリプトファン、フェニルアラニン、セリン、リジンまたはチロシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない。

本態様に従って修飾されるであろう g p 100 ペプチドの例としては L L D G

T A T L R L（ペプチド G 10-4；配列 ID 番号：33）、V L Y R Y G S F S V（ペプチド G 10-5；配列 ID 番号：34）、A L D G G N K H F L（ペプチド G 10-22；配列 ID 番号：35）、V L K R C L L H L（ペプチド G 9-19；配列 ID 番号：36）、V L P S P A C Q L V（ペプチド G 10-8；配列 ID 番号：37）、S L A D T N S L A V（ペプチド G 10-9；配列 ID 番号：38）、S V S V S Q L R A（ペプチド G 9-216；配列 ID 番号：39）、Y L E P G P V T A（ペプチド G 9-280；配列 ID 番号：40）、L N V S A D T N（ペプチド G 10-400；配列 ID 番号：41）、K T W G Q Y W Q V（ペプチド G 9₁₅₄；配列 ID 番号：46；図 7 A；アミノ酸 154 から 162）、K T W G Q Y W Q V L（ペプチド G 10₁₅₄；配列 ID 番号：47；図 7 A；アミノ酸 154 から 163）、I T D Q V P F S V（ペプチド G 9₂₀₈；配列 ID 番号：48；図 7 A；アミノ酸 209 から 217）および T I T D Q V P F S V（ペプチド G 10₂₀₈；配列 ID 番号：49；図 7 A；アミノ酸 208 から 217）が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。

例えば、免疫原性 g p 100 ペプチド K T W G Q Y W Q V（配列 ID 番号：4

(54)

特表平10-505481

6) から誘導される修飾 gp100 ペプチドは式 $X_1 X_2 X_3 G Q Y W Q X_4$ (配列 ID 番号: 123) を持っており、式中:

X_1 は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはアラニン、ロイシン、リジン、イソロイシン、グリシン、メチオニン、バリン、トレオニン、トリプトファン、フェニルアラニン、リジンまたはセリン、アスパラギン酸またはチロシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない;

X_2 は任意の疎水性アミノ酸、好適には脂肪族疎水性アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、イソロイシン、アラニン、トレオニン、グリシンまたはバリンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない。最も好適であるのは; ロイシン、メチオニンまたはイソロイシンである。

X_3 は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはアラニン、ロイシン、リジン、イソロイ

イシン、グリシン、メチオニン、バリン、トレオニン、トリプトファン、フェニルアラニン、セリン、リジンまたはチロシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない;

X_4 は任意の疎水性アミノ酸、好適には脂肪族疎水性アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはバリン、ロイシン、イソロイシン、メチオニン、アラニン、トレオニンまたはグリシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない。

修飾ペプチドの例は表15に示されている。好適な修飾ペプチドは K I W G Q Y W Q V (G9-154-21) (配列 ID 番号: 70) である。

もしくは、免疫原性 gp100 I T D Q V P F S V (G9-209; 配列 ID 番号: 48) が修飾され、そのような修飾ペプチドは一般式 $X_1 X_2 X_3 Q' V P F S X_4$ (配列 ID 番号: 124) を持っており、式中:

X_1 は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリン、トレオニン、グリシン、リジン、フェニルアラニン、トリ

(55)

特表平10-505481

プトファンまたはチロシン、アスパラギン酸またはセリンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない；

X_2 は任意の疎水性アミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリン、トレオニン、またはグリシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない；

X_3 は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、イソロイシン、バリン、トレオニン、グリシン、リジン、フェニルアラニン、トリプトファン、チロシン、アスパラギン酸またはセリンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない；

X_4 は任意の疎水性アミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリンまたはトレオニンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない。

ITDQVPF SVから誘導される修飾ペプチドの例が表16に示されている。好適にはペプチドFLDQVPF SV（ペプチドG9-209-1F2L）が使用される。

例えば、免疫原性gp100ペプチドYLEPGPVTA（G9-280；配列ID番号：40）から誘導される修飾gp100ペプチドはまたMHCクラスI分子、好適にはHLA-A2またはそのサブタイプへの結合を促進するように修飾される。

修飾ペプチドは一般式 $X_1 X_2 X_3 PGPV T X_4$ （配列ID番号：125）を持っており、式中：

X_1 は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリン、トレオニン、グリシン、リジン、フェニルアラニン、トリプトファンまたはチロシン、アスパラギン酸またはセリンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない；

(56)

特表平10-505481

X₂は任意の疎水性アミノ酸、好適には脂肪族疎水性アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリン、トレオニン、またはグリシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない；

X₃は任意のアミノ酸、好適には疎水性脂肪族アミノ酸または芳香族アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、イソロイシン、バリン、トレオニン、グリシン、リジン、フェニルアラニン、トリプトファン、チロシン、アスパラギン酸またはセリンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない；

X₄は任意の疎水性アミノ酸、好適には脂肪族疎水性アミノ酸である。使用できるアミノ酸の例としてはロイシン、メチオニン、アラニン、イソロイシン、バリン、トレオニンまたはグリシンが挙げられるが、それらに限定されるわけではない。

YLEPGPVTA (G9-280；配列ID番号：40) から誘導される修飾ペプチドの例は表17に示されている。好適な修飾ペプチドはYLEPGPV

TV (G9-280-9V) (配列ID番号：104) である。

本発明にはここに開示したgp100配列(図5A；配列ID番号：27および図7A；配列ID番号：121)から誘導されるこれらの修飾ペプチドの類似体もさらに含まれる。術語類似体には上記のこれらの修飾ペプチドの機能的特色を示す任意のペプチドが含まれるつもりである。これらの修飾ペプチドは常法により合成的にまたは組換え的に提供される。

別の態様では、表15-17に示されたようなgp100アミノ酸配列または修飾gp100ペプチドまたはそれらの類似体は治療的にまたは予防的にワクチンとして使用される。予防的には、ワクチンはメラノーマが明白になる前に投与される。これらのペプチドの予防的投与は哺乳類においてメラノーマを防止または減少させるために働くべきである。

好適な態様において、メラノーマの高い危険性を持つ哺乳類(好適にはヒト)はこれらのワクチンで予防的に処置される。もしくは、メラノーマまたは転移性

(57)

特表平10-505481

メラノーマで表される腫瘍抗原への患者自信の免疫応答を促進するために治療的にワクチンが投与されるであろう。免疫原として働くワクチンは細胞、gp100免疫原性ペプチドをコードしている核酸配列を運ぶ組換え体発現ベクターでトランスフェクトされた細胞からの細胞溶解物または発現された蛋白質を含んでいる培養上清液であろう。これらの免疫原性ペプチドをコードしている核酸配列が導入される発現ベクターはMART-1で記載したものと同一である。もしくは、免疫原は部分的または実質的に精製された組換え体gp100ペプチドまたはそれらの類似体である。

投与されるべき免疫原は純粋なまたは実質的に純粋な形でも可能であるが、上記MART-1で記載した医薬組成物、処方または製剤として存在させるのが好適である。ワクチン接種は前にMART-1で記載したような常法により実施できる。

本発明のさらに別の態様において、一つまたはそれ以上のメラノーマ抗原に対する多価ワクチンが提供される。そのような多価ワクチンはMART-1蛋白質ペプチドまたは修飾ペプチドのすべてまたは一部、またはgp100ペプチドまたは修飾ペプチドまたはそれらの組み合わせを含んでいる。

メラノーマ抗原をコードしている遺伝子の同定において従来は抗原で免疫化または前もって処置したメラノーマ患者から単離されたPBLを利用していた(Van Der Bruggen et al. (1991) Science 254:1643-1647; Brichard et al. (1993) J. Exp. Med. 178:489-495; Traversari, C., et al. (1992) J. Exp. Med. 176:1453-1457)。好適な方法は腫瘍を持つ患者を免疫化することなく、該患者からのTILにより認識される腫瘍抗原をコードしている遺伝子を同定することである。同定された遺伝子は増殖している癌に対する自然の免疫応答に含まれた抗原をコードしているのでそのような方法で可能性が大きくなる。従って、本発明はメラノーマを持つ患者の腫瘍からの腫瘍浸潤性リンパ球単離物(TIL)を用いるcDNA発現クローニングを利用するメラノーマ抗原コード遺伝子の同定法も提供する。本方法

(58)

特表平10-505481

は以下の工程を含んでいる：(a) メラノーマを持つ哺乳類の腫瘍から腫瘍浸潤性リンパ球を単離し；(b) 哺乳類細胞株内にメラノーマ cDNA ライブラリーを導入し；(c) 該哺乳類細胞を該 TIL に暴露し；(d) 該 TIL により認識される該哺乳類細胞中の該 cDNA によりコードされている抗原の発現をスクリーニングし；および (e) 該抗原に対応する該 cDNA を単離する。工程 (a) の腫瘍浸潤性リンパ球はメラノーマを持つ患者の病巣、皮下組織または内臓を含む（しかしこれらに限定されるわけではない）から単離されるであろう。工程 (b) で使用される cDNA ライブラリーの製造に使用される細胞の例としては新鮮なまたは培養されたメラノーマ細胞が挙げられるが、これらに限定されるわけではない。好適には、cDNA ライブラリーはメラノーマ抗原を発現していない哺乳類細胞内へ導入される。もし TIL による認識のための所望の HLA ハロタイプを発現していない非ヒト哺乳類細胞またはヒト細胞が工程 (b) で使用されるならば、そのような細胞は以下に記載するように HLA 遺伝子で同時トランスフェクションできる。工程 (b) で使用できる細胞の例としては乳癌細胞株 MD A 2 3 1 (ATCC # HTB 2 6) または COS 7 細胞 (ATCC # CRL 1 6 5 1) のような腫瘍細胞株が挙げられるが、これらに限定されるわけではない。使用できる MHC 遺伝子の例としては HLA-A、HLA-B および HLA-C

遺伝子、好適であるのは HLA-A 2 およびそのサブタイプ (Zemmour, J. et al. (1992) Tissue Antigens 40:221-228) が挙げられるが、これらに限定されるわけではない。使用するのに適した MHC 遺伝子は cDNA ライブラリー源であった腫瘍細胞のハロタイプにより決定される。標準的な方法が TIL 単離物により認識されるハロタイプの決定に使用できる (ASHI Laboratory Manual (第2版 1990)。TIL により認識される抗原を発現している cDNA クローンを含む細胞の認識を如何にして評価するか例としては γ インターフェロンアッセイ、TNF 分泌 (Van de Bruggen et al., (1991) Science 254:1643-1647) または認識された抗原をコードする c

(59)

特表平10-505481

DNAでトランスフェクトされた細胞の溶解などが挙げられるが、これらに限定されるわけではない。そのようなアッセイは当業者には既知の常法により実施される。cDNAを含むベクターの隣接部位に特異的なプライマーを用いるPCRによりメラノーマ抗原が単離できる。TILにより認識される抗原に対応するcDNAを如何にして単離するのかの例としてはPCRが挙げられるが、これに限定されるわけではない。

メラノーマ抗原をコードしている遺伝子または核酸配列が同定されたら、次の工程はこれらの遺伝子によりコードされている蛋白質の抗原性部分またはエピートープを同定することである。従って、本発明のさらに別の態様では、MART-1蛋白質(図1;配列ID番号:2)またはgp100蛋白質(図5Aおよび図7A;配列ID番号:27および配列ID番号121)の予測されるアミノ酸配列から誘導されるペプチドの免疫原性を評価するための方法が提供される。本方法は以下の工程を含んでいる:(a) MART-1(図1;配列ID番号:2)またはgp100(図5Aおよび図7A;配列ID番号:27および配列ID番号121)アミノ酸配列に基づく多数のペプチドを調製し;(b)少なくとも一つの該ペプチドと哺乳類細胞株をインキュベートし;(c)該ペプチドとインキュベートした該哺乳類細胞を腫瘍浸潤リンパ球(TIL)に暴露し;および(d)該ペプチドとインキュベートした該細胞をTILの認識でスクリーニングする。約25から5のアミノ酸、より好適には20から10のアミノ酸、および最も好

適には9-10のアミノ酸のペプチドを使用するのが好ましい。工程(b)で用いられる細胞の例としてはT2細胞(Cerundolo, V. et al. (1990) Nature, 345:449-452)またはEBV形質転換B細胞株(Topalian et al. (1989) J. Immunol. 142:3714-3725)が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。ペプチドとインキュベートされた細胞の認識をどのように評価するのかの例としては⁵¹Cr放出細胞毒性アッセイ(Cerundolo, V. et al. (1990) Nature 345:449-452)または γ -IFNまたはTN

(60)

特表平10-505481

F分泌のようなリンホカインアッセイ (Schwartzentruber, D. et al., (1991) J. of Immunology 146:3674-681) が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。

T細胞認識抗原はMHCクラスI分子と複合体を形成する。すべての哺乳類種のMHC座は多数の遺伝子を含んでおり、高度に多形である。異なったMHC分子またはハロタイプ型は異なった抗原に結合する。ヒトにおいてHLA複合体はクラスI分子をコードしているHLA-A、HLA-BおよびHLA-C遺伝子座を含んでいる。リンパ球はHLAクラスI分子に関して腫瘍抗原を認識するであろう。もし組換え体MART-1発現ベクターを含む細胞がTILでスクリーニングされるがヒト細胞ではなく(COS細胞のような)、または所望のハロタイプを発現しないならば、MHCクラスI遺伝子を含む発現ベクターが細胞内へ導入されるであろう(実施例1参照)。これは本発明のさらに別の態様を表している。MART-1抗原およびHLA抗原を発現している細胞は特異的MHCクラスI制限型に関連して腫瘍抗原の存在を検出するためにTILでスクリーニングできる。適したハロタイプはライブラリーが誘導される腫瘍のハロタイプにより決定される。使用できるMHCクラスI遺伝子の例としてはHLA-A、HLA-BおよびHLA-C遺伝子が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。好適なMHC特異性または制限型の例としてはHLA-A1、HLA-A2.1サブタイプ(Zemmour, J. et al., (1992) Tissue Antigens 40:221-228)のようなHLA-A2またはHLA-A24が挙げられるが、それらに限定されるわけではない。最も好適であるの

はHLA-A2.1遺伝子である。

獣医学的な使用もまたここに記載された組成物および治療的応用により含まれているつもりである。

本明細書で引用したすべての本、文献および特許は全文のまま引例として含まれている。以下の実施例は本発明の種々の態様を例示するものであり、その範囲を限定しているものではない。

(61)

特表平10-505481

腫瘍内浸潤自己由来T細胞により認識される共有された

ヒトメラノーマ抗原の遺伝子コードのクローニング実施例 1細胞障害性Tリンパ球 (CTL) の発生および細胞株の培養

Kawakami, Y., et al. (1988) J. Exp. Med. 168:2183-2191に記載されているように、CTLは切り出された腫瘍標本から細胞の懸濁液を6000 IU/mlのIL-2 (Cetus-Oncology Division, Chiron Corp. Emeryville, CA) と30-70日培養することにより発生させた。TIL501およびTIL1235は主としてCD8⁺であり、進行した転移性メラノーマを持つ患者の腫瘍標本から誘導された。CD8⁺ T細胞クローン、TIL501、A42は限界希釈法により確立され、120 IU/mlのIL-2と照射された (一週間の一度を4から6回) 自己由来腫瘍細胞とともに培養された。

メラノーマ細胞株397mel、501mel、526mel、537mel、624mel、888mel、952melおよびエプスタイン-バーウイルス (EBV) 形質転換B細胞株、501EBVB、836EBVBは我々の研究室で確立され、10%ウシ胎児血清 (FCS) (Biofluids, Rockville MD) を含むRPMI1640 (GIBCO/Lifetechnologies, Grand Island N. Y.) 培地中で培養された (Topalian et al., (1989) J. Immunol. 14

2:3714-3725)。正常培養メラノサイト、NHEM483、NHEM493、NHEM527、NHEM529、NHEM530、NHEM533、NHEM616およびNHEM680はClonetics, San Diego, CAから購入され、FM725、FM801、FM902はM. Herlyn, Wistar Institute, Philadelphia PAから提供を受け、HA002はR. Halaban, Yale university, New Haven, CTから提供を受け、メラノサイト増殖培地 (MGM, Clonetics) 中で培養した。メラノーマ細胞株C32、RPMI79

(62)

特表平10-505481

51、WM115、A375、HS695T、Malme3M、結腸癌細胞株Collo、SW480、WiDr、乳癌細胞株MDA231、MCF7、HS578、ZR75、神経芽細胞腫細胞株SR-N-SH、膠腫細胞株U138MG、HS683、H4、肉腫細胞株143B、アデノウイルスタイプ5で形質転換された胎児性腎臓細胞株293はATCC, Rockville, MDから購入され、腎癌細胞株UOK108およびUOK117はM. Linehan NIH, Bethesda, MDから提供を受けた。小細胞肺癌細胞株H1092はJ. D. Minna, University Texas Southwestern, Dallas, TXから提供された。Ewing肉腫細胞株TC71、RD-ES、6674はM. Tsokos, NIH, Bethesda, MDから提供された。神経芽細胞腫細胞株SK-N-ASはO. M. El Badry, NIH, Bethesda, MDから提供を受けた。形質細胞腫細胞株HMY-C1RおよびM1線維芽細胞株はW. Biddison, NIH, Bethesda, MDから提供を受けた。腎臓上皮細胞KAM、WLCはMedical University of South Carolina, Charleston, SCのD. J. Hazen-MartinおよびD. A. Sensから提供された。サル腎臓細胞株COS7はW. Leonard, NIH, Bethesda, MDから提供を受けた。

細胞毒性アッセイ

⁵¹Cr放出アッセイはKawakami, Y., et al. (1988) J

Exp. Med. 168:2183-2191に記載されているように実施された。簡単に記すと、⁵¹Crで標識された5000の標的細胞を異なった数のエフェクター細胞と混合し、5時間インキュベートした。次に上清液を集め、放射活性を測定して特異的溶解のパーセントを計算した。

IFN- γ 放出アッセイ

96フラットウェルマイクロプレートを用い、ウェル当たり120IU/mlのIL-2を含む300 μ lのAIM-V培地中、5万から10万の応答細胞お

(63)

特表平10-505481

よび $4 \times 10^4 - 10^5$ の刺激要因細胞を混合した。20時間インキュベーションした後、 $100 \mu\text{l}$ の上清を集め、抗ヒトIFN- γ モノクローナル抗体 (mAb) (Biosource, Camerillo, CA) で被覆した酵素結合免疫吸着アッセイ (ELISA) プレート (Immunoplate Maxi Sorp, Nunc, Denmark) に加えた。4℃で一夜インキュベーションした後、プレートを3回洗浄し、ウサギ抗ヒトIFN- γ ポリクローナル抗体 (Ab) (Biosource, Camerillo, CA) の1:2000希釈液を $100 \mu\text{l}$ 加えて37℃で2時間インキュベートした。プレートは3回洗浄し、アルカリ性ホスファターゼ標識ヤギ抗ウサギIgGポリクローナル抗体 (Ab) (Boehringer Mannheim, Indianapolis, IN) の1:2000希釈液を $100 \mu\text{l}$ 加えた。37℃で1時間インキュベートした後、 $100 \mu\text{l}$ の4mg/ml p-ニトロフェノール ホスフェート (Sigma, St Louis, MO) を加え、室温、暗所にて10-20分インキュベートし、反応を停止させるために25 μl の1N NaOHを加えた。405 nmの波長で光学密度を測定し、同一のアッセイで測定された組換え体IFN- γ 標品 (Biogen, Cambridge, MA) と比較してIFN- γ の濃度を計算した。

cDNA発現クローニング

cDNAライブラリーは (Miki, T., et al., (1989) Gene; 83:137-146; Miki et al. (1991) Proc.

Nat. Acad. Sci. USA 88:5167-5171) に記載されているようにHLA-A2+メラノーマ細胞株501melからのポリA RNAから構築された。簡単に記すと、第一鎖cDNAはリンカープライマーGGACAGGCCGAGGCGGCC (T) \downarrow (配列ID番号: 42) で合成され、続いて第二鎖cDNA合成が行われた。T4 DNAリガーゼで処理した後、二つのオリゴヌクレオチドCCAITCGCGACC (配列ID番号: 43) およびGGTCGCGATTGGTAA (配列ID番号: 44) からなるSfiIアダプターをcDNAの末端に連結した。cDNAはSfiIで消化し、消化された

(64)

特表平10-505481

断片はスパンカラムを通して単離された。cDNAは次にSfiI消化により調製されたバクテリオファージλ pCEV27 (Miki, T. et al., (1991) Proc. Natl. Acad. Science (USA) 88:5167-5771) ベクターアームと混合し、インビトロ パッケージングが実施された。

メラノーマ抗原をスクリーニングするため、改良リン酸カルシウム法 (Mammalian Transfection Kit, Stratagene) を用いて、約 10^7 クローンを含む増幅cDNAライブラリーがHLA-A2 抗原非発現細胞株、MDA231クローン7およびA375クローン1-4内へトランスフェクトされた。G418 (BRL, Gaithersburg, MD) 選択後、個々のコロニーを単離し、96ウェルマイクロプレート中で培養してレプリカプレートを作製した。 5×10^4 TIL1200および 5×10^4 TIL1235の混合物を、コンフルエント近くまで増殖しているトランスフェクト体を含むマイクロプレートのウェルに加え、20時間インキュベートした。上清を集め、IFN- γ をELISAで測定した。

陽性トランスフェクト体のゲノムDNAからトランスフェクトされた遺伝子を取り出すため、挿入された遺伝子に隣接するSP6およびT7プライマーを用いてポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) が実施された。増幅生成物はpcDNA3ベクター (Invitrogen, San Diego, CA) 内へクローン化された。cDNA22および23については、完全長cDNAを含むHindIIおよびXhoI断片が発現ベクターpcDNA3 (Invitrogen, Sa

n Diego, CA) 内へサブクローン化された。

クローン化cDNAが腫瘍抗原をコードしているかどうかを試験するため、クローン化遺伝子を含むpcDNA3がDEAEデキストラン法 (Seed, B. およびAruffo, A. (1987) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 84:3365-369) によりCOS7細胞株内へ過渡的にトランスフェクトされた。簡単に記すと、6ウェルプレートを用い、ウェル当たり 3×10^5 の細胞を100 μ gのDEAEデキストラン (Sigma)、0.1m

(65)

特表平10-505481

Mのクロロキンおよびクローン化遺伝子および／またはp c DNA-HLA-A 2.1 (Zemmour, J. et al. (1992) Tissue Antigens 40:221-228)を含むp c DNA 3を1 μ g含む0.75 mlのDMEM中、37℃で4時間インキュベートした。培地を除去した後、10% DMSOを含むHBSS緩衝液を加えて2分間インキュベートした。細胞をPBSで1回洗浄し、7.5% FCS DMEM中で2日間インキュベートした。293細胞株はリポフェクタミン (BRL, Gaithersburg, MD) を用い、使用説明書に従って過渡的にトランスフェクトされた。インキュベーション後、トランスフェクトされたCOS7または293細胞のTILからIFN- γ 放出を媒介する能力が評価された。HLA-A2遺伝子の発現はフローサイトメトリーにより試験された。安定なトランスフェクト体はリン酸カルシウム法により作製され、個々のコロニーおよびプールされたトランスフェクト体は細胞毒性およびIFN- γ 放出アッセイによりTILへの反応性が試験された。

クローン化遺伝子のDNA配列決定はdGTPおよび7-デアザ-dGTPを用いるジデオキシ鎖停止法により実施された。DNAおよび蛋白質配列はGene BankのGCGプログラム、EMBLデータライブラリー、ヌクレオチドデータベースおよびSWISS-PROT、PIR、GenPept、Brookhaven蛋白質データベースにより分析された。

ノーザンブロット分析

全RNAはグアニジン-イソシアネート-塩化セシウム遠心分離法 (Chirgwin, J. M. et al. (1979) Biochemistry 13

: 5294) により単離された。正常組織からの全RNAはClontech, (Palo Alto, CA) から購入された。全RNAの10から20 μ gが1%アガロースホルムアルデヒドゲルの電気泳動にかけられ、ナイロン膜 (Duralon-UV 膜、Stratagene, La Jolla, CA)。クローン22からの完全長cDNAを含むSalI消化断片および β -アクチンcDNA (Clontech) はランダムプライミングにより標識され、プローブとして使用された。プローブとのハイブリダイゼーションはQuikHybブ

(66)

特表平10-505481

ロトコール (Stratagene) に従って68℃で2-16時間行われた。膜を2回2XSSC/0.1%SDSを用いて60℃にて15分間、1回0.1XSSCを用いて60℃にて15分間洗浄し、オートラジオグラフィーを行った。

メラノーマ患者からの培養TILの特性付け

HLA-A2⁺メラノーマ患者から複数のTILが確立され、HLA-A2⁺およびHLA-A2⁻患者からのメラノーマ細胞株の溶解が試験された。患者のHLA型検査は通常のHLA型検査技術により実施された。クラスI MHC抗原を最もよく発現し、メラノーマ抗原の認識の優勢な制限要素であることが示されている (Crowley, N. J., et al. (1991), J. Immunol. 146:1692-1694) のでHLA-A2が選択された。TIL 501、TIL 1235およびTIL 1200はHLA-A2制限様式で共有メラノーマ抗原の特異的認識を示した。TIL 501、A42は限界希釈によりTIL 501から確立されたT細胞クローンであった。これらのTILは種々のHLA-A2⁺メラノーマまたはメラノサイト株と同時培養された場合には溶解またはIFN- γ 、TNF α およびGM-CSFを含むサイトカインの放出を起こすが、HLA-A2⁺メラノーマ細胞株または乳癌細胞株MDA231を含むHLA-A2⁻非メラノーマ細胞株では起こさない。二つの代表的な実験が表1に示されている。従って、これらのCTLはメラノサイト系特異的抗原から誘導される非突然変異体ペプチドを認識するように思われる。

T細胞により認識されるメラノーマ抗原のcDNAコードのクローニング

HLA-A2⁺ 501melメラノーマ細胞株からのcDNAライブラリーを二つの非常にトランスフェクト可能なHLA-A2⁺ 1⁺癌細胞株MDA231およびA375内へトランスフェクトした。これらの細胞株はメラノーマ特異性TILにより溶解されないが、M1₅₉₋₆₆ ペプチド (GILGFVFTL; 一文字コード (配列ID番号: 45)、インフルエンザマトリックス蛋白質またはM1遺伝子を含む組換え体ワクシニアウイルスの感染を誘導 (データは示されていない)) でインキュベーション後にHLA-A2制限インフルエンザM1特異性

(67)

特表平10-505481

C T Lにより溶解される。従って、これらの細胞株は正常抗原プロセッシングおよび発現能力を示すが、関連メラノーマ抗原の発現が欠けているためこれらのメラノーマ特異性T I Lにより溶解されない。G 4 1 8で選択後、各々の細胞株から約6 7 0 0のトランスフェクトされたクローンが単離され、マイクロプレートで増殖された。I F N- γ 放出アッセイを用い、2 1のM D A 2 3 1および2 7のA 3 7 5陽性クローンが単離され、再スクリーニングされた。これらのクローンの内、8つのM D A 2 3 1および7つのA 3 7 5クローンが二回めのスクリーニングアッセイで陽性であった。

組み込まれた遺伝子をとるため、これらの陽性トランスフェクト体からのゲノムDNAを用い、挿入遺伝子に隣接するS P 6およびT 7プライマーでP C Rが行われた。M D A-2 2およびM D A-2 3トランスフェクト体からの1. 6 k bバンドを含む1から2の鮮明なバンドを示した7つのトランスフェクト体から増幅された8つの遺伝子がp C Rニクローニングベクター内へサブクローン化され、さらにp c D N A 3真核生物発現ベクター内へクローン化された。c D N A 2 2プローブによるノーザンブロット分析により検出された1. 6 k bバンドは、この断片が完全長c D N Aであったことを示唆した。

クローン2 2または2 3からのc D N Aを含む発現ベクターp c D N A 3のC O S 7または2 9 3細胞内への過渡的トランスフェクションはH L A-A 2. 1と一緒に加えるとT I L 1 2 3 5およびT I L 5 0 1. A 4 2にI F N- γ の特異的放出により示される反応性を与えた(表2、実験1および2)。これらのc D N A断片のM D A 2 3 1またはA 3 7 5 m e l細胞株内への安定なトランスフェ

クションもまたT I L 1 2 3 5およびT I L 5 0 1. A 4 2に反応性を与えた(表2、実験3)。T I L 5 0 1. A 4 2はc D N A 2 2で安定にトランスフェクションされたM D A 2 3 1を溶解できた(データは示されていない)。以上の結果は、メラノーマ患者からのH L A-A 2制限T I Lにより認識されるメラノーマ抗原をこれらのc D N Aがコードしていることを示している。別のクローン、M D A-2 5のトランスフェクションはT I L 1 2 0 0のみからインターフェロ

(68)

特表平10-505481

ン- γ の放出を刺激した。このcDNAの特性付けにより、それはモノクローナル抗体HMB45により認識され、従来記述されているメラノーマ抗原gp100とは類似しているものの異なっていることが明らかにされた。このクローンは実施例3により詳細に記載されている。

(69)

特表平10-505481

表1 メラノーマおよびメラノサイトに対するTIL501, A42およびTIL1235の特異性

A. 溶解特異性*

標的*	HLA-A2	TIL501, A42	TIL1235 %溶解	LAK*
501mel	+	54	51	78
526mel	+	25	33	74
624mel	+	23	27	75
952mel	+	10	11	75
Malme3M	+	36	41	70
C32	+	17	23	82
RPNI7951	+	1	6	67
WM115	+	-2	3	68
HS695T	+	1	2	87
397mel	-	-1	0	70
MDA231	+	0	3	94

B. サイトカイン放出特異性**

刺激細胞**	HLA-A2	TIL501, A42	TIL1235 pg IFN-	TIL586** γ/ml
501mel	+	647	219	<50
586mel	-	<50	<50	1034
NHEM493	+	1835	850	<50

		(70)		特表平10-505481
NHEM527	+	1638	749	<50
NHEM530	+	1224	2532	<50
NHEM533	+	300	251	<50
NHEM616	+	635	423	<50
FM725	+	5975	1471	<50
FM801	+	1375	893	62
NHEM483	-	<50	<50	<50
NHEM680	-	<50	<50	548
HA002	-	<50	<50	<50

T I L 5 0 1. A 4 2 および T I L 1 2 3 5 はほとんどの H L A - A 2 メラノーマ細胞株を溶解し、H L A - A 2 メラノーマおよびメラノサイトと培養した場合 I F N - γ を分泌した。

⁴⁵¹ C r 放出アッセイは T I L 5 0 1. A 4 2 に対しては E : T = 2 0 : 1 で、T I L 1 2 3 5 に対しては 4 0 : 1 で行われた。乳癌細胞株 M D A 2 3 1 を除いてすべての標的はメラノーマ細胞株である。

^{**} T I L および刺激細胞を 2 0 時間一緒に培養した後、上清中の I F N - γ が測定された。5 0 1 m e l および 5 8 6 m e l はメラノーマ細胞株である。他のすべては正常メラノサイト株である。

⁺ L A K : リンホカイン活性化キラー細胞。

^{**} T I L 5 8 6 はクラス I M H C 制限メラノーマ特異性 T I L であり、H L A - A 2 により制限されない。

クローン 2 2 および 2 3 の c D N A 配列は P C R により導入された変化と信じられる単一の塩基を除いて同一であった。二つの他の独立して増幅された断片もまたこの領域を明らかにするために配列決定され、共通配列が図 1 に示されている。この遺伝子中の最も長い読み枠は 1 3 k d の 1 1 8 アミノ酸蛋白質に対応する 3 5 4 の塩基から成っている。この配列は確立されたデータベース内のどの完

全ヌクレオチドまたは蛋白質配列とも有意な類似性を示さなかった。アミノ酸 2 7 - 4 7 は H L A - A 2 結合ペプチド (F a l k, K., et al. (199

(71)

特表平10-505481

1), Nature 351:290-296; Hunt, D. F., et al. (1992), Science 255:1261-1263; Ruppert, J., et al. (1993), Cell 74:929-937; Nijman, H. W., et al. (1993), Eur. J. Immunol. 23:1215-1219)を含むであろう疎水領域から成っている。cDNA 22および23によりコードされている抗原はMART-1 (T細胞-1により認識されるメラノーマ抗原) と称された。発生させた10のHLA-A2制限TILの9つがMART-1を認識し、4つがここに記載し、単離されたgp100の型を認識したが(実施例3参照)、どれもMAGE-1を認識しなかった(Zakut, R., et al. (1993), Cancer Res. 53:5-8; データは示されていない)。

(72)

特表平10-505481

表2 遺伝子22または23でトランスフェクトされたHLA-A2⁺と培養された場合のTIL501, A42およびTIL1235によるインターフェロンガンマ分泌

刺激細胞	トランスフェクト された遺伝子	HLA-A2	TIL501, A42	TIL1235
pg/ml				
<u>実験1</u>				
501mel	ナシ	+	1009*	1076
397mel	ナシ	-	<50	<50
COS7	ナシ	-	<50	<50
COS7	HLA-A2.1	+	<50	<50
COS7	22	-	<50	<50
COS7	HLA-A2.1+22	+	771	1049
<u>実験2</u>				
501mel	ナシ	+	ND*	1051
397mel	ナシ	-	ND	<50
293	HLA-A2.1	+	ND	<50
293	22	-	ND	<50
293	HLA-A2.1+22	+	ND	255
<u>実験3</u>				
501mel	ナシ	+	1073	1056
397mel	ナシ	-	<50	<50
MDA231	ナシ	+	<50	<50
MDA231	23	+	674	725
A375	ナシ	+	<50	<50
A375	23	+	264	131

DEAEデキストラン法によりHLA-A2.1および/またはcDNA22を

含むpcDNA3で過渡的にトランスフェクトされたCOS7または293細胞

(73)

特表平10-505481

株（実験1 & 2）、またはcDNA23で安定にトランスフェクトされたA375またはMDA231細胞株（実験3）と20時間一緒にTILをインキュベートした後に上清中のIFN- γ が測定された。IFN- γ はTILがcDNA22または23でトランスフェクトされたHLA-A2⁺とインキュベートされた場合のみに分泌された。

* 刺激剤なしのTIL単独により分泌されたIFN- γ (<50 pg/ml) は差し引かれている。

実施されなかった。

表3 種々の組織および細胞株におけるMART-1遺伝子の発現

メラノーマ		正常新鮮組織		結腸癌	
				Collo	-
<u>HLA-A2⁺</u>		脳	-	SW480	-
		網膜	+	WiDr	-
501mel	+	副腎	-		
526mel	+	肺	-	<u>乳癌</u>	
624mel	+	肝臓	-	MDA231	-
Malme3M	+	腎臓	-	MCF7	-
952mel	+	脾臓	-	HS578	-
697mel	+	胸腺	-	ZR75	-
C32	+	精巣			
RPMI7951	-	胎児肝臓	-	<u>神経芽腫</u>	
WM115	-			SK-N-AS	-
A375	-	<u>非メラノーマ細胞株</u>		SK-N-SH	-
<u>HLA-A2⁻</u>		<u>T細胞</u>		<u>Ewing肉腫</u>	

		(74)	特表平10-505481		
		TILA	-	TC75	-
397mel	+	TILB	-	RD-ES	-
888mel	+			6647	-
537mel	+	<u>B細胞</u>			
586mel	+	Daudi	-	<u>肉腫</u>	
		HMY-C1R	-	143B	-
<u>メラノサイト</u>		501EBVB	-		
		836EBVB	-	<u>膠腫</u>	
NHEM483	+			U138MG	-
NHEM493	+	<u>線維芽細胞</u>		HS683	-
NHEM529	+	M1 線維芽細胞	-		
NHEM530	+			<u>腎細胞癌</u>	
FM902	+	<u>腎臓上皮細胞</u>		UOK108	-
FM906	+	KAM	-	UOK117	-
HA002	+	WLC	-		
				<u>小細胞肺癌</u>	
				H1092	-

遺伝子22の完全長cDNAをプローブとして、10-20 μ gの全RNAをノーザンブロット分析で調べた。ほとんどのメラノーマ、試験されたすべてのメラノサイト株および網膜が陽性であった。

MART-1の発現

MART-1をコードしている遺伝子の発現を評価するためメラノーマ、メラノサイトおよび非メラノーマ癌細胞株および正常組織を含む種々の細胞株のノーザンブロット分析が実施された(表3)。10のHLA-A2⁺メラノーマ細胞株の内の7つ、4つのすべてのHLA-A2⁻メラノーマ細胞株、試験された7つのすべてのメラノサイト株がMART-1 RNA発現が陽性であった。最近

我々の研究室で確立されたすべてのHLA-A2⁺メラノーマ細胞株はこのノーザン分析においてMART-1 RNAを発現した。表3に示した10のHLA-A2⁺メラノーマ細胞株においてMART-1発現とTIL501、A42に

(75)

特表平10-505481

よる溶解の間には完全な相関がある。MART-1 Agを認識するTIL 501. A42は試験された17のHLA-A2⁺メラノーマ細胞株の13(76%)を溶解させた(データは示されていない)。ノーザンブロット分析によるmRNA発現が試験された10の正常ヒト組織では網膜のみが陽性であった。T細胞、B細胞、腎臓上皮細胞または線維芽細胞または19の非メラノーマ腫瘍では陽性は観察されなかった。従って、MART-1は皮膚および網膜からのメラノサイト系細胞で発現され、またメラノーマ細胞でも発現されるこれまでに記載のない抗原であるようである。

T細胞クローンおよび免疫選択メラノーマクローン(Knuth, A., et al. (1989), Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 86:2804-2808; Wolfel, T., et al. (1987), J. Exp. Med. 170:797-810)の一群を用いた研究、並びにメラノーマ細胞からのHPLC分画ペプチド分析の研究(Slingluff, C. L., et al. (1993), J. Immunol. 150:2955-2963; Storkus, W. J., et al. (1993), J. Immunol. 151:3719-3727)は免疫応答を惹起できる複数の抗原性ペプチドがメラノーマ上に存在することを示唆している。cDNAクローニングにより、メラノーマ抗原をコードしている二つの遺伝子が同定されている; MART-1(図1; 配列ID番号: 1)およびgp100遺伝子(実施例3参照; 図4Aおよび4B; 配列ID番号: 26)。MART-1およびここで同定されたgp100の型(図4&5A; 配列ID番号: 26および27)は両方ともHLA-A2.1制限TILで認識される。MART-1抗原は約13kdの118アミノ酸の蛋白質である。MART-1に関する遺伝子またはアミノ酸配列はこれまで報告されていない。

MART-1 RNAは14のHLA-A2.1陽性または陰性メラノーマ株の内の11、7つのメラノサイト株の内の7つで発現された。網膜組織を除き、

試験された正常組織、T細胞株、B細胞株、腎臓上皮株、線維芽細胞株または結腸、乳、脳、腎臓、肺または骨の癌からの19の腫瘍細胞株ではMART-1発

(76)

特表平10-505481

現は観察されなかった。

繰り返しのインビボまたはインビトロ免疫化に続いて末梢血リンパ球に由来するT細胞により認識される別のメラノーマ抗原、MAGE-1が記載されている (Van Der Bruggen, et al. (1991), Science 254:1643-1647)。

メラノーマ腫瘍抗原に関連した遺伝子の同定は、ウイルスまたは細菌ベクター系内へのこれらの遺伝子の導入に基づく癌患者の免疫療法において活性で特異的な免疫化法に対する新規な可能性を開くものである。MART-1のようなメラノサイトメラノーマに対して誘導された免疫反応は正常細胞に対しても発生されるであろう可能性が存在する。多分抗メラノサイト免疫反応から生じる白斑がメラノーマ患者においての好ましい予後に付随することが報告されており (Nordlund, J. J., et al. (1983), J. Am. Acad. Dermatol. 9:689-695); Bystry, J-C, et al. (1987), Arch. Dermatol. 123:1053-1055)、化学免疫療法に応答しても報告されている (Richards, J. M., et al. (1992), J. Clin. Oncol. 10:1338-1343)。抗メラノサイトメラノーマ反応性を持つTILが進行したメラノーマの患者に投与されており (Rosenberg, S. A., et al. (1988), N Engl J Med 319:1676-1680; Rosenberg S. A., J. Clin. Oncol. 10:180-199)、散在性白斑がこれらの患者に見られるが、網膜細胞上のこれらのメラノサイト抗原の発現に関係した不利な眼科学的影響は観察されなかった。

HLA-A2は約50%の個体に存在しており、HLA-A2制限MART-1抗原もまたメラノーマ上に広く発現されているので、MART-1による免疫化は活性な免疫療法の開発に特に有用であろう。

実施例 2

MART-1の免疫原性エピトープの特性付け

TILからのメラノーマ特異的CTL株およびクローンの発生

(77)

特表平10-505481

メラノーマ特異性CTL株は、前に報告されているように (Kawakami, Y. et al., (1988) J. Exp. Med. 168:2183) 転移性メラノーマから作製される単一細胞懸濁液を6000U/mlのIL2 (Cetus-Oncology Division, Chiron Corp. Emeryville, CA) と培養することにより発生させた。T細胞クローン、A42は患者501から限界希釈法により確立された。

CTLによる抗原認識の評価

Kawakami, Y. et al. (1988), J. Exp. Med. 168:218に記載されているように、IFN- γ 、GM-CSFおよびTNF- α を測定するために⁵¹Cr放出アッセイおよびELISAを用いるサイトカイン放出アッセイが実施されTILの反応性が分析された (実施例1参照)。メラノーマ細胞株は本研究室で確立された。TILによる既知の抗原の認識の分析のため、MART-1、gp100かまたはチロシナーゼ関連蛋白質 (gp75) (Cohen, T. et al., (1990) Nucleic Acids Research 18:2807) をコードしているcDNAでトランスフェクトされたCOS7細胞株、並びにHLA-A2.1 cDNAがTILと20時間インキュベートされ、上清へ分泌されたIFN- γ が実施例1に記載されたようにELISAにより測定された。プラスミドp cDNA3 (Invitrogen, San Diego, CA) 中のMART-1 (実施例1参照) またはgp100 (実施例3参照) コード化cDNAはTIL1235またはTIL1200を各々スクリーニングすることにより501melメラノーマcDNAからクローン化された (実施例1参照)。pCEV27プラスミド中のチロシナーゼ関連蛋白質 (gp75) はgp75の報告されている配列 (Cohen et al. (1980) Nucleic Acids Research 18:2807) に基づいたPCRにより発生させたプローブを用いて501mel

メラノーマcDNAライブラリーから単離された。

ペプチド合成および抗原性ペプチドの同定

ペプチドはGilson AMS422多ペプチド合成機を用いて固相法によ

(78)

特表平10-505481

り合成された。ペプチドはVydac C-4カラムを用いて0.05% TFA / 水-アセトニトリルで溶出するHPLCにより精製した。抗原性ペプチドを同定するため、各々のペプチドと2時間前もってインキュベートしたT2細胞株のTIL溶解が⁵¹Cr放出細胞毒性アッセイを用いて測定された。

HLA-A2制限メラノーマ特異的TIL

HLA-A2制限メラノーマ特異的CTL株およびクローン、A42は10人のメラノーマ患者の腫瘍浸潤リンパ球から確立された。これらのTILはHLA-A2を発現している自己由来およびほとんどの同種由来の新鮮または培養メラノーマを認識するが、HLA-A2⁺メラノーマまたはHLA-A2⁻非メラノーマ細胞株(Kawakami et al. (1992) J. Immunol. 148:638)を認識しない。またそれらは新生児皮膚から誘導されたHLA-A2⁺正常培養メラノサイトも認識する(実施例1およびKawakami, Y. et al. (1993), J. Immunotherapy 14:88 参照)。従って、これらのTILはHLA-A2に関連してメラノーマおよびメラノサイトで発現される蛋白質から誘導された非突然変異体自己ペプチドを認識した。

TILによる別のメラノーマ蛋白質の認識

MART-1、gp100の一つの型(図5A; 配列ID番号: 26、実施例3参照)およびチロシナーゼ関連蛋白質(gp75)を含む4つの単離されたメラノーマ蛋白質の認識の頻度を評価するため、COS7に対する反応性がHLA-A2.1をコードしているcDNAと、またはなしで、これらの3つの蛋白質をコードしているcDNAでトランスフェクトされた細胞株上で試験された。9のTILとのいくつかの実験の内の一つが表4に示されている。9つのHLA-

A2制限メラノーマ特異性TILのうちの8つがMART-1およびHLA-A2.1で同時にトランスフェクトされたCOS7とインキュベートした場合にIFN- γ を分泌した。比較的オリゴクローナルCTL株であるTIL1200(Shilyansky, J. et al., (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 91:2829)のみがこのCOSTランスフェ

(79)

特表平10-505481

クト体に応答しなかった。4つのTIL (620, 660, 1143, 1200) はHLA-A2.1とともにトランスフェクトした場合にgp100を認識した。TIL1200はTIL620、660および1143と比較して多量のIFN- γ を分泌しており、これらの後者の3つのTIL株中のT細胞の小さなサブセットのみがgp100を認識したことを示唆している。これらのTILのいずれもがこのアッセイを用いてもgp75を認識しなかった。従って、MART-1はメラノーマ患者から誘導されるほとんどのHLA-A2制限TILにより認識される共通のメラノーマ抗原である。

TILのためのMART-1エピトープの同定

これらのTILのためのMART-1エピトープを同定するため、HLA-A2.1への既知のペプチドの結合モチーフ (Falk, K. et al., (1993) Nature, 351:290; Hunt, D. F. et al. (1992), Science, 255:1261; Ruppert, J. et al., (1993) Cell, 74:929) に基づいて23のペプチドが選択され、合成され (>90%の純度)、および各々のペプチドとT2株をインキュベーション後にTILによるHLA-A2.1 T2細胞株の溶解を試験することによりスクリーニングされた (表5)。T2細胞 (Cerundolo, V. et al.; (1990) Nature 345:449-452) 細胞株は、ペプチドM9-2、M10-3またはM10-4と前もってインキュベートした場合、試験された4つすべてのHLA-A2制限メラノーマ特異性TILにより溶解された。両方とも10のアミノ酸ペプチドであるM10-3およびM10-4はM9-2配列を含んでおり、M10-3はそのN-末端に追加のグルタミン酸を持ち、M10-4はそのC-末端に余分のイソロイシンを持っている。これらのペプチドはMART-1の疎水性の推定されるトランスメンブランドメイン

に位置している。これらのペプチドとインキュベートされた他のHLA-A2細胞を標的として使用した場合に同一の溶解が観察され、それらにはHLA-A2.1でトランスフェクトされたK4B (Dr. William Biddso

特表平 10-505481

ペプチドM9-1、M9-2、M9-3、M10-2、M10-3、M10-4およびM10-5はさらに精製され、MART-1反応性TIL1235またはT細胞クローンA42（図2）によるT2細胞の溶解を感作する相対的能力を評価するために力価を測定された。精製されたペプチドM9-2、M10-3およびM10-4は各々1 ng/ml、100 ng/mlおよび1000 ng/mlの最少濃度が必要とされた。精製されたM10-4は図2に示したように10 μgでさえもTILクローンA42により認識されなかった。M9-1、M9-3、M10-2およびM10-5ペプチドはA42またはTIL1235の両方で認識されなかった。

表4 HLA-A制限メラノーマ特異的TILによるメラノーマ抗原の認識

[illegible]

		(81)							特表平10-505481		
COS7	ナシ	-	0	0	0	0	0	0	14	0	0
COS7	HLA-A2.1	+	0	0	0	0	0	0	0	0	0
COS7	MART-1	-	0	0	0	0	0	0	12	0	0
COS7	gp100	-	0	0	0	0	0	0	14	0	0
COS7	gp75	-	0	0	0	0	0	0	0	0	0
COS7	HLA-A2.1	+	270	196	131	625	328	52	184	0	743
	+MART-1										
COS7	HLA-A2.1+	+	0	89	17	0	0	0	14	391	8
	+gp100										
COS7	HLA-A2.1+	+	0	0	0	11	0	0	7	0	0
	+gp75										

HLA-A2.1と、またはなしで、メラノーマで発現される蛋白質をコードしているcDNAで同時トランスフェクトされたCOS7細胞と一緒にHLA-A2制限メラノーマ特異性TILをインキュベートした後の上清でINF- γ は測定された。TIL1200を除くすべてのTILはMART-1およびHLA-A2.1をコードしているcDNAで同時トランスフェクトされたCOS7と培養した場合INF- γ を分泌した。TIL620、660、1143および1200はgp100およびHLA-A2.1をコードしているcDNAで同時トランスフェクトされたCOS7と培養した場合INF- γ を分泌した。

表5 合成MART-1ペプチドと前もってインキュベートしたT2細胞の溶解

		TIL	TIL	TIL
標的	ペプチド	A42	1235	660
			1074	
%特異的溶解				

(82)			特表平10-505481			
501mel	ナシ		47	30	31	41
397mel	ナシ		1	0	1	2
T2	ナシ		-2	-3	-1	1
T2	M9-1	TTAEEAAGI	-10	-5	-5	-4
T2	M9-2	<u>AAGIGILTV</u>	64	80	40	56
T2	M9-3	GIGILTVIL	18	20	0	10
T2	M9-4	GILTVILGV	1	-1	-3	2
T2	M9-5	ILTVILGVL	-2	-1	-5	-1
T2	M9-6	LTVILGVLL	1	0	1	0
T2	M9-7	TVILGVLLL	-2	-3	-2	1
T2	M9-8	VILGVLLLI	1	5	-2	-2
T2	M9-9	ALMDKSLHV	-1	-4	-8	0
T2	M9-10	SLHVGTCQA	-1	1	-8	4
T2	M9-11	PVVPNAPPA	-2	0	4	-1
T2	M9-12	NAPPAYEKL	1	-2	0	6
T2	M10-1	YTTAEEAAGI	-4	-2	-3	3
T2	M10-2	TAEAAAGIGI	7	11	12	15
T2	M10-3	<u>EAAGIGILTV</u>	55	66	31	51
T2	M10-4	<u>AAGIGILTVI</u>	34	68	29	21
T2	M10-5	GILTVILGVL	-1	2	7	10
T2	M10-6	ILTVILGVLL	1	6	6	7
T2	M10-7	LTVILGVLLL	-2	-1	-1	2
T2	M10-8	TVILGVLLLI	-6	-1	-1	11
T2	M10-9	RALMDKSLHV	3	5	8	11
T2	M10-10	SLHVGTCAL	-2	-8	2	9
T2	M10-11	SLQEKNCPEV	3	2	2	9

23のペプチド（配列ID番号：3-25）（12の9-merおよび11の10-mer）（>90%純度）が合成され、異なった患者からのTILクローン

(83)

特表平10-505481

A42、TIL株TIL1235、TIL660およびTIL1074による溶解され易さが各々のペプチド(10 μ g/ml)と前もってインキュベートされたHLA-A2⁺T2細胞に対し、A42に対しては20:1のE:T比で、他のTIL株に対しては40:1での4時間の⁵¹Cr放出細胞毒性アッセイで試験された。M9-2、M10-3およびM10-4とインキュベートされた場合T2細胞はよく溶解された。M10-3およびM10-4は全M9-2配列(下線)を含んでいる。

異なった患者から確立されたHLA-A2制限

TILによるMART-1ペプチドの認識

種々のHLA-A2制限MART-1特異性TILがMART-1抗原中の同一または異なったエピトープを認識するかどうかを評価するため、各々のペプチドと前もってインキュベートされたT2細胞の溶解(Cerundolo V., et al. (1990) Nature 345:449-452)が10人のメラノーマ患者から誘導されたTILで試験された。10のTILの代表的な実験は表6に示されている。M9-2およびM10-3は10のTILの内の9つ、ならびにA42クローンで認識され(TIL1200のみが陰性であった)、MART-1およびHLA-A2.1をコードしているcDNAで同時にトランスフェクトされたCOS7細胞と溶解の同一のパターンであった。TIL620およびTIL1088はペプチドなしでまたは無関係のペプチドの添加後に低レベルの非特異的溶解を示したが、M9-2、M10-3およびM10-5ペプチドと前もってインキュベートすると有意にT2細胞の溶解の増加を示した。M10-4の認識はTIL内では異なっているが、T細胞クローンA42またはT細胞株TIL1235によるM10-4への異なった反応性と似ていた(図2Aおよび2B)。M9-2またはM10-3に必要とされるよりも、より高い濃度(1

μ g/ml)が溶解のためにM10-4では必要とされた。これらの10のTILおよびクローンA42はまた、M9-2またはM10-3と前もってインキュベートされたT2細胞とインキュベートした場合、IFN- γ 、GM-CSFお

(84)

特表平10-505481

よびTNF- α を含むサイトカインも分泌した（データは示されていない）。従って、M9-2またはM10-3はHLA-A2制限メラノーマ特異的TILの大多数により認識される共通のエピトープである。

表6 HLA-A2制限メラノーマ特異的TILによるMART-1ペプチドの認識

		TIL	TIL	TIL	TIL	TIL	TIL	TIL	TIL	TIL	TIL	clone
標的	ペプチド	501	620	660	107	1088	1128	1143	1200	1235	1363	A42
		(μg/l)										
		%特異的溶解										
501mel	ナシ	42	9	35	32	31	19	24	41	32	43	41
397mel	ナシ	3	16	6	1	1	4	3	3	3	4	1
T2	ナシ	0	7	-3	-6	7	-6	-7	-6	7	7	-6
T2	M9-1(1)	4	15	-4	1	31	1	-5	-1	1	4	3
T2	M9-2 (1)	86	75	73	79	98	30	36	2	92	82	91
T2	M9-2(0.001)	52	49	23	32	81	9	6	1	10	1	63
T2	M9-3 (1)	5	25	0	1	19	0	1	-2	0	-2	-4
T2	M10-2(1)	10	22	5	8	21	8	3	7	7	7	6

(85)

特表平10-505481

T2	M10-3(1)	84	68	68	73	79	24	27	1	42	67	62
T2	M10-3(0.001)	91	50	33	25	86	13	14	0	14	39	1
T2	M10-4(1)	83	47	16	35	80	6	3	1	14	53	0
T2	M10-4(0.001)	0	11	3	0	14	4	-1	-1	2	-3	-3
T2	M10-5(1)	4	14	1	4	13	2	3	0	3	0	2

10人の患者から誘導されたTILクローンA42およびTIL株による溶解性が精製されたペプチドM9-1、M9-2、M9-3、M10-3、M10-4およびM10-5と前もってインキュベートされたT2細胞を用い、A42に対しては20:1のE:T比で、他のTIL株に対しては40:1での4時間の⁵¹Cr放出細胞毒性アッセイで試験された。10のTILの内の9つはM9-2またはM10-3とインキュベートされたT2細胞を溶解した。10のTILの内の7つは1 μg/mlの濃度のペプチドM10-4とインキュベートされたT2細胞を溶解した。

10人のメラノーマ患者から誘導されたT細胞による既知のメラノーマ蛋白質の認識の相対的頻度が試験された。これらのTILの9つにより優性に認識されたMART-1抗原中の共通のエピトープM9-2およびM10-3が同定された。スクリーニングアッセイにおいて、TIL1235を用いるcDNA発現クローニングによりMART-1をコードしているcDNAが単離された（実施例1参照）。MART-1は一つのトランスメンブランドメインを含む118のアミノ酸の蛋白質であり、実施例3に記載したgp100の一つの型のcDNAの発現パターンと類似し、ほとんどのメラノーマ細胞ならびに培養メラノサイトおよび網膜で発現される。gp100は10のTILの4つにより認識された。

用量応答分析に基づくと、ペプチドM9-2が溶解について最も効果的にT2

細胞を感作し（図2）、このペプチドが自然に加工され腫瘍細胞上に存在するかもしれないことが示唆される。M9-2を認識するT細胞はペプチドM10-3またはM10-4と反応するであろう（なぜなら、後者の10-merペプチド

(86)

特表平10-505481

はペプチドM9-2の9つのアミノ酸配列を含んでいるから)。異なったTILによるこれら3つのペプチドの認識にはいくつかの相違が存在する。例えば、M10-4はT細胞クローンA42によってはあまり認識されないが、いくつかのTIL株によってはよく認識される(しかしながら溶解を観察するにはより高いM10-4の濃度が必要とされた)。このことはHLA-A2に関連するM9-2またはM10-4ペプチドへのTCP親和性の変化によるものであろうし、もしくは、TIL株はM9-2かまたはM10-4のみを認識する異なったT細胞クローンを含んでいるかもしれない。ペプチドM10-3およびM10-4もまた自然に加工され腫瘍細胞上に存在するかもしれない。HLA-A2により示されるメラノーマ抗体の存在は種々のT細胞クローンによるメラノーマ細胞クローン認識分析(Knuth, A. et al. (1989), Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 86:2804; Wolfel, T. et al., 1989 J. Exp. Med. 170:797)、またはHLA-A2メラノーマ細胞から単離されたHPLCペプチド分画の分析(Slingluff, C. L. Jr. et al., (1993) J. Immunol. 150:2955; Storkus, W. J. et al., (1993) J. Immunol. 151:3719)により示唆されてきている。

メラノーマ患者からのほとんどのHLA-A2制限TILがgp75を除いて共通のMART-1ペプチドを認識するという観察結果は、M9-2またはM10-3 MART-1ペプチドがインビボでのT細胞応答を誘導する点で他の既知のメラノーマ抗原よりも強い免疫原であることを示唆している。本研究で使われたいくつかのTILがIL-2とともに自己由来患者に注射され、興味あることにgp100蛋白質(図5A;配列ID番号:27)を認識する4つのTIL(620、660、1074、1200)すべてが有効な腫瘍退行を誘導した(腫瘍の50%減少)。TIL1200を除くすべてはMART-1も認識した。

実施例 3

インビボ腫瘍拒絶に付随する腫瘍浸潤リンパ球により

(87)

特表平10-505481

認識される第二のヒトメラノーマ抗原の同定cDNA発現クローニング

gp100と称されるメラノーマ抗原の一つの型をコードしているcDNA25クローンは実施例1およびMiki, T., et al. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 88:5167-5171に記載されているような技術と類似の技術を用いてクローン化された。簡単に記すと、501melメラノーマ細胞株から作製されたλpCEV27中のcDNAライブラリーでトランスフェクトされた乳癌細胞株MDA231(ATCC #HTB26)をTILと同時培養した場合のインターフェロンλ(IFN-γ)分泌の測定により抗原陽性をスクリーニングした。TIL1200はKawakami, Y., (1988), J. Exp. Med. 168, 2183-2191に記載されているように発生させた。組み込まれたcDNAは陽性トランスフェクト体のゲノムDNAからPCRにより回収され、哺乳類発現プラスミドpCDNA3(Initrogen, San Diego, CA)内へクローン化された。cDNA25のための完全長cDNAはcDNA25プローブを用いて501mel λファージライブラリーから単離された。完全長cDNA25を含むλファージはXhoIで消化し、次にT4 DNAリガーゼで自己連結してプラスミドpCEV27-FL25を作製した。もしくは、gp100のために設計された

特異的プライマーを用いてPCRにより完全長cDNA25をpCRニ(Initrogen)にクローン化し、続いてpcDNA3内へクローン化した(pcDNA3-FL25)。このcDNAがメラノーマ抗原をコードしているか否かを試験するため、COS7、A375またはMDA231内へ再トランスフェクトし、得られたトランスフェクト体はTIL1200の刺激で試験した。プラスミドクローンpCEV27-FL-25のDNA配列を自動化DNAシーケンサー(モデル373A; Applied Biosystems, Inc.)にて、Taq DyeDeoxyターミネーターサイクルシーケンシングキット

(Applied Biosystems, Inc.)を用い、使用説明書に従

(88)

特表平10-505481

って決定した。

ペプチド合成および抗原性ペプチドの同定

ペプチドはG i l s o n AMS 4 2 2 多ペプチド合成機を用いて固相法により合成された。ペプチドはV y d a c C-4 カラムを用いて0.05% TFA / 水-アセトニトリルで溶出するHPLCにより精製した。抗原性ペプチドを同定するため、ペプチドと2時間前もってインキュベートしたT2RET細胞のTIL溶解が⁵¹Cr 放出細胞毒性アッセイを用いて測定された。

TIL1200を用いる転移性メラノーマ患者の処置

広く転移したメラノーマを持ち、化学療法および放射線治療がうまくいかなかった29才の男性患者（患者番号1200）を25mg/Kgのシクロホスホアミドの単一用量で処置し、続いて 1.6×10^{11} TIL (9.1×10^9 のインジウム標識TILを含む)に加えて7用量のIL-2 (720,000 IU/Kg)を8時間ごとに静脈注射した。TILおよびIL-2による2回目の処置は3週間後に行われた。放射性核種のスキャンはTILの腫瘍沈着による局在化を示した(図3A)。処置後8および11日目での皮下腫瘍のバイオプシは腫瘍へのTILの有意な局在化を示した(正常組織と比較した場合腫瘍におけるグラム当たりの注射物の比は各々14.9および14.0であった)。患者の癌は一回目の処置後急速に退行した。処置後三ヶ月では三つの肝臓病変の二つが消失し、三番目の病変も50%縮んでいた。多数の皮下転移物も図3Bに示されているように(個々の病変の垂直面直径の結果が示されている)完全に退行していた。

TIL1200のインビトロ機能の特性付け

HLA-A2⁺メラノーマ患者から確立された多数のTIL株はクラスI MHC制限様式でメラノーマ細胞株を溶解させ(Kawakami et al. (1992) J. Immunol 148:638-643)、同一の腫瘍細胞株と一緒に培養した場合IFN- γ 、腫瘍壊死因子-アルファ(TNF α)また

は顆粒球-マクロファージコロニー刺激因子(GM-CSF)を放出することが示されている(Hom, S. S., et al. (1993) J. Immunol

ther. 13:18-30)。患者1200の転移性皮下腫瘍塊から確立されたCD8⁺ CTL株、TIL1200は新しい自己由来メラノーマ細胞、ならびに15のHLA-A2⁺ 同種由来メラノーマ細胞株の内の10を溶解させるが、18のHLA-A2⁺ メラノーマ細胞株の内の16または8のHLA-A2⁺ 非メラノーマ細胞株の内の6は溶解させない (Shilyansky, J., et al. (1993) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 91, 2829-2833、未発表データ)。表7はTILにより溶解される5つの代表的なHLA-A2⁺ メラノーマ細胞株、TILにより溶解されない4つの代表的なHLA-A2⁺ メラノーマ細胞株および1つのHLA-A2⁻ メラノーマ細胞株に対する細胞毒性アッセイを示している。TIL1200はまた新生児包皮から確立されたHLA-A2⁺ 正常培養メラノサイトならびにHLA-A2⁺ メラノーマ細胞株が同時培養された場合IFN- γ を分泌した(表8)。従って、TIL1200はほとんどのメラノーマおよびHLA-A2制限様式の培養新生児メラノサイトにおいて発現される非突然変異自己ペプチドを認識するようである。

表7 TIL1200による抗原認識の特異性：HLA-A2⁺、gp100⁺
メラノーマ細胞株の溶解

標的	HLA-A2	gp100	TIL1200	LAK
FACS ノーザン				
(%特異的溶解)				
501mel	+	+	+	46 78
526mel	+	+	+	39 74
624mel	+	+	+	33 76
952mel	+	+	+	25 76
Malme3M	+	+	+	43 70
C32	+	-	-/+*	6 82

(90)				特表平10-505481	
RPMI7951	+	-	-	9	67
WN115	+	-	-	5	68
HS695T	+	-	-	3	87
397mel	-	+	+	0	70

前に記載したように (Kawakami, Y. et al. (1988) J. Exp. Med. 168:2183-2191) 40:1のエフェクター:標的比で細胞毒性測定のために5時間⁵¹Cr放出アッセイが実施された。モノクローナル抗体HMB45 (Enzo Diagnostics, New York, NY) により認められるHLA-A2およびgp100の発現はフローサイトメトリー (FACS) により測定された。gp100 RNAの発現はcDNA 25をプローブとし、ノーザンブロットにより分析された。

* -/+は非常に弱い陽性を示している。

表8 TIL1200による抗原認識の特異性: HLA-a-a2*新生児メラニン細胞の認識

刺激要因	HLA-A2	TIL1200	TIL888
(pgIFN- γ /ml)			
501mel	+	562	0
624mel	+	439	0
397mel	-	0	0
888mel	-	0	1970
NHEM493	-	441	0
NHEM527	+	418	0
NHEM530	+	164	0
NHEM616	+	53	0
FM725	+	107	0

(91)		特表平10-505481	
FM801	+	250	343
NHEM483	-	0	0
NXEM680	-	0	0
HA002	-	0	0

T I LによるI F N- γ 分泌は実施例1で前に記載したようにE L I S Aで測定した。T I L単独で分泌されたI F N- γ の量は差し引かれている(T I L 8 8 8に対しては8 8 p g / m l、T I L 1 2 0 0に対してはゼロ)。T I L 8 8 8はクラスI M H C制限メラノーマ特異的C T Lであるが、H L A-A 2によっては制限されない。N H E M、F MおよびH Aは正常培養メラノサイト株に当てはまるが、他はすべてメラノーマ細胞株である。

T細胞に認識されるメラノーマ抗原のためのcDNAコードのクローニング

ほとんどのH L A-A 2制限メラノーマ特異的T I Lにより溶解されたH L A-A 2⁺ 5 0 1 m e lメラノーマ細胞株からの λ p C E V 2 7中のcDNAライブラリーは、非常にトランスフェクトされ易いH L A-A 2⁺メラノーマ抗原陰性M D A 2 3 1クローン7またはA 3 7 5クローン1-4内へ安定にトランスフェクトされた。G 4 1 8耐性細胞を集め、各々の細胞株からの約6 7 0 0の個々のトランスフェクト体を単離し、T I L 1 2 0 0からのI F N- γ 分泌を刺激する能力でスクリーニングした。2回目のスクリーニングで陽性であった4つのM D A 2 3 1および1つのA 3 7 5トランスフェクト体から、組み込まれたDNAに隣接するS P 6 / T 7プライマーを用いるP C Rにより6つのDNA断片が単離され、哺乳類発現ベクターp c D N A 3 (I n v i t r o g e n) 内へクローン化された。

p c D N A 3ベクター中のこれらの断片は、p c D N A 3-H L A-A 2. 1と、またはなしで、C O S 7細胞において一時的に発現させた。H L A-A 2. 1とともに試験されたcDNAの一つ、cDNA 25をC O S 7内へトランスフェクトすると、再現性よくT I L 1 2 0 0からのI F N- γ の分泌を刺激する能力

が与えられた。A 3 7 5内へのcDNA 25の安定なトランスフェクションもま

(92)

特表平10-505481

たTIL1200からのIFN- γ 放出を刺激した(表9、実験1および実験2)。cDNA25プローブを使用したメラノーマのノーザンブロット分析により検出された2.2 kbバンドはクローン化1.6 kb断片は完全長cDNAではなかったことを示唆している。3つのcDNA25のクローンを独立にPCRで増幅して、GeneBankデータベースのコンセンサスDNA配列と比較したところ、cDNA25は、過去に登録された2つの遺伝子、すなわちgp100 (GenBank Access No. M77348) およびPmel17 (Kwon, B.S., et al. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci, USA 88, 9228-9232) とは異なることが判明した。cDNA25は、GenBankのgp100 (Accession No. M77348、gp95としても知られている。) とは2つのヌクレオチドが異なっており、Pmel17の配列 (Kwon et al. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci, USA88, 9228-9232) と比べると、3塩基の違いと、21塩基の欠失がある点で異なっていた(図5B)。

(93)

特表平10-505481

表9 A375およびCOS7へのcDNA25の感染

	刺激細胞	感染した遺伝子	HLA-A2	TIL1200による分泌 (pgIFN γ /ml)
実験1	501mel	なし	+	987
	397mel	なし	-	0
	A375	なし	+	0
	A375	pcDNA3-25	+	230
実験2	501mel	なし	+	662
	397mel	なし	-	0
	COS7	なし	-	0
	COS7	HLA-A2.1	+	0
	COS7	pcDNA3-25	-	0
	COS7	HLA-A2.1+pcDNA3-25	+	310
実験3	501mel	なし	+	908
	397mel	なし	-	0
	COS7	なし	-	0
	COS7	HLA-A2.1	+	0
	COS7	pCEV27-FL25	-	0
	COS7	HLA-A2.1+pCEV27-FL25	+	742
	COS7	pcDNA3-FL25	-	0
	COS7	HLA-A2.1+pcDNA3-FL25	+	801

一部を欠損させたcDNA25を含むpcDNA3(pcDNA3-25)に安定に感染させたHLA-A2⁺A375(実験1)、またはpcDNA3-25(実験2)、cDNA25の全長を含むpcDNA3(pcDNA3-FL25)、またはcDNA25の全長を含むpCEV27-FL25(実験3)を、HLA-A2.1を含むpcDNA3(HLA-A2.1)と共に一時的に感染させたCOS7を、TIL1200とともに加温したところ、TIL1200はIFN- γ を分泌した。HLA-A2の発現は、フロー・サイトメトリーにより決定され、インターフェロン- γ の分泌は、ELISAにより測定された。

cDNA25の全長(FL25)を、2つのプラスミド、pCEV27-FL25またはpcDNA3-FL25

(94)

特表平10-505481

に単離した。いずれのプラスミドもpcDNA3-HLA-A2.1と共にCOS7に感染させたところ、TIL1200によるIFN- γ の分泌を誘導する能力が、COS7に付与された。全長のDNAにHLA-A2.1を付け加えたものを感染させたCOS7により刺激された、IFN- γ の分泌の量は、501melの刺激による量と同程度であり、一部を欠損したcDNA25に感染させたCOS7の刺激による量よりも高かった。これはおそらく一部欠損のcDNA25において、通常のアUG開始コドンでの翻訳開始が変化したことによると思われる(Table 9, 実験2,3)。あるいは、一部欠損のcDNA25で失われた5'領域が、TIL1200においてクローンにより認識される他のエピトープ(抗原決定基)を含んでいるのかもしれない。TIL1200からのIFN- γ の放出にはHLA-A2.1の発現が必要であったこと、および、感染した細胞が、無関係なTILからのIFN- γ の分泌を刺激しなかったという事実(データは示していない)は、cDNA25が、HLA-A2.1の存在下でTIL1200により認識される抗原をコードしていたこと、および、T細胞からのIFN- γ の放出を非特異的に誘導する分子をコードしていなかったことを示す。

501mel cDNAライブラリーから、cDNA25プローブを用いたスクリーニングによりクローニングされた、一部欠損のcDNA25および全長のcDNA25の塩基配列、および、対応するアミノ酸配列(図5A)を、通常のメラニン細胞から単離されたPme117、およびメラノーマ細胞系列MEL-1から単離されたgp100のGenBankの配列(図5B)と比較した。全長のcDNA25は、gp100のアミノ酸配列と比べると、162番目において異なっていた。このアミノ酸の相違は、おそらく多型または腫瘍における突然変異により生じたのであろう。Pme117と比較すると、cDNA25は、162番目および274番目の2つのアミノ酸が異なり、Pme117では588-594番目に存在した7つのアミノ酸を含まなかった。オリジナルのMDA231感染体から単離された一部欠損のcDNA25のアミノ酸配列は、3'末端(649番目から最後まで)に、1つの余分なシチジル酸の付加によるフレームシフトに伴う、異なる配列を持つ。この相違が、真に異なる対立遺伝子であることによるのか、または、DNAを操作する過程で生じた突然変異によるのかは明確ではない。とはいえ、TIL1200は、236番目から648番目までの間に位置する、突然変異のないペプチドを認識するようである。cDNA25はまた、アミノ酸配列において、ウシの網膜色素上皮で特異的に発現するcDN

(95)

特表平10-505481

A RPE1 (Kim, R., and Wistow, G.J. (1992) Exp. Eye Res. 55: 657-662) と87%の類似性、および、ニワトリの色素上皮細胞から単離されたメラノソーム基質蛋白質をコードするcDNA MMP115 (Shilyansky, J., et al. (1993) Proc. Natl. Acad. Sci, USA, 91, 2829-2833) と60%の類似性を示した。

gp100蛋白質は、モノクローナル抗体HMB45により認識されることが知られていた (Adema et al., (1993) Am. J. Pathology, 143: 1579-1585)。全長のcDNA25に感染させたCOS7細胞は、フロー・サイトメトリーで、このモノクローナル抗体を用いて検出された。pCEV27-FL25またはpcDNA3-FL25のいずれかを一過的に発現した後、COS7は、HMB45により検出される抗原を発現した (データは示していない)。

cDNA25に対するRNAの発現

cDNAの組織特異的発現を評価するため、cDNA25プローブを用いてノザン・プロット解析を行った。15のメラノーマ細胞系列のうち10系列、および、6つのメラニン細胞系列のすべてが、cDNA25を発現していた (図 6Aおよび6B)。多くの通常の組織では、網膜のみで発現がみられた (図 6C)。T細胞 (TILA, B) 由来の7つの細胞系列、B細胞 (501EBVB, 836EBVB)、および繊維芽細胞 (M1)、および20のメラノーマでない腫瘍細胞系列 (結腸癌のCollo, SW480, WiDr、および乳癌のMDA231, MCF7, HS578, ZR75、および神経芽腫のSK-N-AS, SK-N-SH、およびEwing肉腫のTC75, RD-ES, 6647、および肉腫の143B、および神経膠腫のU138MG, HS683、および腎細胞癌のUOK108, UOK117、および小細胞肺癌のH1092、およびBurkittリンパ腫のDaudi、および骨髄腫のHMY) はすべてcDNA25を発現していなかった (データは示していない)。したがって、この遺伝子は、モノクローナル抗体であるHMB45、NKI/betab、またはHMB-50を用いて解析したとき (Adema, G.J., et al. (1993) Am. J. Pathology 143: 1579-1585, Gown, A.M., et al. (1986) Am J Pathol 123: 195-203, Colombari, R., et al. (1988) Virchows Archiv A Pathol Anat 413: 17-24, Vennegoor, C., et al. (1988) Am. J. Pathol. 130: 179-192, Vogel, A.M., and Esclamado, R.M. (1988) Cancer Res. 48: 1286-1294) の、過去に単離された形のgp100の発現パターンと同様に、メラニン細胞系列で

(96)

特表平10-505481

特異的に発現していることが明らかとなった。cDNA25プローブにより、新生児の培養メラニン細胞系列で検出されたRNAの発現レベルは、メラノーマ細胞系列での発現に比べて有意に低かった。cDNA25を用いたノザン・プロット解析およびHM B45抗体を用いたフロー・サイトメトリーにより検出されたgp100の発現、および10のHLA-A2 メラノーマ細胞系列でのTIL1200によるメラノーマの溶解の間には、Table 7に示すように完全な相関があった。

gp100でのエピトープの同定

一部欠損した形のcDNA25のアミノ酸配列を、HLA-A2.1の既知の結合領域 (Falk, K., et al. (1992) Nature 351: 290-296、Hunt, D.F., et al. (1992) Science 255: 1261-1263、Ruppert, J., et al. (1993) Cell 74: 929-937) と比較することにより、cDNA25をもとに、9または10アミノ酸の長さをもつ30のペプチドを合成した。TIL1200は、LLDGTATLRL配列のペプチド (SEQ ID NO:27、457-486残基。図 5A、SEQ ID NO:33) と共に加温したときのみ、HLA-A2 の細胞系列であるT2を溶解したが、他の29のペプチドと共に加温したときには、溶解しなかった (Table 10, 図 5A)。LLDGTATLRL配列のペプチド (SEQ ID NO:33) のみが、TIL1200によるIFN- γ の分泌をも刺激することができた (データは示していない)。

TIL由来の多くのメラノーマ特異的CTLが、メラニン細胞ーメラノーマ系列に特異的な蛋白質に由来する、突然変異のない自己のペプチドを認識するようである。なぜなら、これらのTILは、適切な制限エレメント (restriction element) を共有する、ほとんどのメラノーマ細胞系列、および正常の培養メラニン細胞を認識するからである (Anichini, A., et al. (1993) J. Exp. Med. 177: 989-998、Kawakami, Y., et al. (1993) J. Immunother. 14: 88-93)。メラノーマの患者の免疫治療に有益なメラノーマ抗原を単離および同定する目的で、TIL1200が用いられた。TILは転移癌の患者に投与すると、腫瘍部位に局在し、かつ腫瘍の劇的な退行を伴った。活性化されていないリンパ球、およびリンフォカインで活性化されたキラー細胞とは対照的に、自己のTILは、腫瘍部位に局在することが示されている。この局在は、これらのTILが腫瘍の退行を仲介する能力と相関して

(97)

特表平10-505481

いた（データは示していない）。複数のCTL種を含むTIL系列の1つであるTIL1200は、最も高頻度で発現するクラスI MHC抗原（約50%の人がもつ）であり、かつメラノーマ特異的CTLの誘導における主要な制限エレメントであることが示されているHLA-A2の存在下で腫瘍抗原を認識した（Crowley, N.J., et al. (1991) J. Immunol. 146, 1692-1699）。

T細胞による認識をスクリーニングに用いてcDNA発現クローニングを行うことにより、TIL1200によって認識される抗原をコードし、かつ、モノクローナル抗体であるHMB45、HMB50、またはNKI/betabによっても認識される膜局在糖蛋白質gp100の1つの形として同定された、1つのcDNA（図 4Aおよび4B、SEQ ID NO: 26）が同定されている（Adema, G.J., et al. (1993) Am. J. Pathology 143, 1579-1585; Gown, A.M., et al. (1986) Am J Pathol 123, 195-203; Colombari, R., et al. (1988) Virchows Archiv A Pathol Anat. 413, 17-24; Vennegoor, C., et al. (1988) Am. J. Pathol. 130, 179-192; Vogel, A.M., and Esclamado R.M. (1988) Cancer Res. 48, 1286-1294）。これらの抗体は、メラニン細胞系列の組織に高度に特異的で、かつほとんどのメラノーマ細胞を強く染色する。NKI/betabは、成人の通常の皮膚のメラニン細胞とも相互作用する（Vennegoor, C., et al. (1988) Am. J. Pathol. 130, 179-192）。HMB45またはNKI/betab抗体のいずれかを用いた免疫電子顕微鏡の研究によって、gp100タンパク質は主に膜および細胞質内の第IおよびII期のメラノソームの繊維状マトリックスに位置することが明らかになった（Vennegoor, C., et al. (1988) Am. J. Pathol. 130, 179-192; Schaumburg-Lever, G., et al. (1991) J. Cutan. Pathol. 18, 432-435）。まったく独立な手順によって、別の型のgp100をコードするcDNAがgp100に対するウサギのポリクローナル抗血清を用いたスクリーニングによって単離され（Adema, G.J., et al. (1993) Am J Pathology 143:1579-1585）、TIL1200はこのcDNAクローンをトランスフェクションさせたHLA-A2⁺細胞系列も溶解した（Bakker, A.B.H. et al. (1994) J. Exp. Med. 179:1005-1009）。

表10 LLDGTATLR L配列のペプチドと共に刺激したときの、T2 HLA-A2⁺細胞系列によるTIL1200の溶解

(98)

特表平10-505481

標的	HLA-A2	ペプチド *	TIL1200	TIL1235 ⁺
		($\mu\text{g} / \text{ml}$)	(特異的溶解の%) **	
501mel	+	0	66	51
397mel	-	0	1	0
T2	+	0	2	1
T2	+	40	28	ND ⁺⁺
T2	+	10	32	0
T2	+	1	24	ND
T2	+	0.1	6	ND
T2	+	0.01	0	ND
T2	+	0.001	2	ND

・TIL1200は、LLDGTATLRL (457-466残基) の10量体ペプチドと共に刺激するとT2細胞を溶解したが、他の29のペプチド(SEQ ID NO:27)(273-281, 297-306, 373-381, 399-407, 399-408, 409-418, 456-464, 463-471, 465-473, 476-485, 511-520, 519-528, 544-552, 544-553, 570-579, 576-584, 576-585, 585-593, 592-600, 597-605, 597-606, 602-610, 602-611, 603-611, 605, 614, 606-614, 606-615, 619-627, 629-638)の場合は溶解しなかった。

⁺ TIL1235は、HLA-A2に制限されるメラノーマ特異的CTLであり、gp-100を認識しない。

^{**} E:Tは50:1である。

⁺⁺ NDは、行っていないことを示す。

腫瘍内自己抗原gp100と反応性のあるT細胞の存在および抗原反応細胞の特異的な蓄積および増加から考えられる結果としての腫瘍部位におけるこれらのT細胞の豊富化の可能性(Sensi, M. et al., (1993) J. Exp. Med. 178:1231-1246)は、癌の成長における自己抗原への免疫反応の性質および自己抗原に対する免疫寛容

の機構について重要な疑問を提起する。ノーザンブロット解析によって示されたメラノサイトにおけるgp100の発現の増加と比べてメラノーマ細胞におけるgp100

(99)

特表平10-505481

の発現が増加していること、または腫瘍部位に独特の炎症状態（サイトカインの分泌および細胞表面の補助刺激性分子の発現と関係していると思われる）が存在することが、gp100に対する寛容を発生させる可能性がある。脱色素化が、優れた予後と関連し(Nordlund, J.J., et al. (1983) J. Am. Acad. Dermatol. 9:689-695; Bystry, J-C, et al. (1987) Arch. Dermatol., 123:1053-1055)、そしてメラノーマ患者への化学免疫治療に対する臨床の応答(Richards, J.M., et al. (1992) J. Clin. Oncol. 10:1338-1343)とも関連することが報告されている。メラノーマ特異的TILが投与された患者には散発性の白斑が見られるが、メラノサイトの破壊に関連する不都合な眼科学的作用は観察されていない。患者1200は白斑またはいかなる眼科的副作用も生じなかった。

TIL1200とIL2の患者1200への導入が癌の退縮に関連していたため、gp100タンパク質(図5A; SEQ ID NO: 27)および同定された10アミノ酸からなるペプチドはヒトの腫瘍拒絶抗原を代表すると思われる。IL2もまた腫瘍の拒絶に関連しているであろうが、生体内(in vivo)におけるTIL2000の腫瘍沈澱への到達および抗腫瘍応答の急速性はTIL治療の応答の特徴である。MART-1同様にgp100を認識した他の3種のTIL系列の養子免疫投与(adoptive transfer)も腫瘍の退縮に関連していた(データは示していない)。

チロシナーゼ(Brichard, V., et al. (1993) J. Exp. Med. 178, 489-495)およびMART-1(実施例1を参照)はHLA-A2制限されたCTLによって認識されたメラノーマ抗原として同定されている。もう一つの抗原であるMAGE-1はHLA-A1制限されたメラノーマ特異的なCTLによって認識され、精巣および様々な癌細胞において発現している(Van Der Bruggen, P. et al. (1991) Science, 254:1643-1647)。しかし、近年開発された10種のHLA-A2制限されたTILはいずれもMAGE-1を認識しないと思われている(Zakut, R., et al. (1993) Cancer Res. 53:5-8)。

患者の50%に存在している、メラノーマにおけるgp100タンパク質の広範な発現、腫瘍に侵入するT細胞によるペプチドの認識、HLA-A2による制限、および抗gp100反応性と患者1200における癌の退縮との関連は、gp100抗原、特にgp100アミノ酸

(100)

特表平10-505481

配列に由来する新規の免疫原ペプチド(図5A; SEQ ID NO: 27)がメラノーマの患者に対する有効な免疫治療の開発に有用であることを示唆する。

実施例4

生体内(in vivo)腫瘍認識に関連するTILによる

ヒトメラノーマ抗原の複エピトープの認識

材料と方法

TILからのCTLの生成および転移性メラノーマの患者の治療

メラノーマ特異的なCTLは、以前に記載された方法(Kawakami, et al., (1988) J. Exp. Med. 168:2183)に従って、6000 IUのIL2を含む培地においてTILから誘導および増殖させた。Surgery Branch, NCIの自家移植の患者に投与された、全ての使用可能なHLA-A2制限されたメラノーマ特異的CTLが本研究において使われた。TILは以前に報告されているように(Rosenberg, S.A., et al., (1988) N Engl J Med 319:1676; Rosenberg, S.A., et al., (1994) J. NCI. 86:1159)、IL2とともに転移性メラノーマの自家移植の患者の静脈内に投与した。Fisherの精密検定を使用して、TILによるgp100の認識とTIL処理に対する外科的応答との関連の決定、並びにMART-1認識との関連の決定を行った。。

ペプチドの合成

ペプチドはペプチド合成機(モデル AMS 422; Gilson Co. Inc., Worthington, OH)を使用して固相法により合成した(純度>90%)。合成されるペプチドは、報告されているHLA-A2.1結合モチーフに基づくヒトのgp100の配列から選択した(Falk, K., (1991) Nature 351:290; Hunt, D.F., et al, (1992) Science 255:1261; Ruppert, J., et al., (1993) Cell 74:929; Kubo, RT, et al. (1994) J Immunol. 152:3193)。次のペプチドも試した: 8個の8量体ペプチド(199, 212, 218, 237, 266, 267, 268, 269の残基から始まる; 図7A参照)、84個の9量体ペプチド

(残基が2, 4, 11, 18, 154, 162, 169, 171, 178, 199, 205, 209, 216, 241, 248, 250, 255, 262, 266, 267, 268, 273, 278, 280, 283, 286, 287, 298, 290, 309, 316, 332, 335, 350, 354, 358, 361, 371, 373, 384, 389, 397, 399,

(101)

特表平10-505481

400, 402, 407, 408, 420, 423, 425, 446, 449, 450, 456, 463, 465, 485, 488, 501, 512, 536, 544, 563, 570, 571, 576, 577, 578, 583, 585, 590, 592, 595, 598, 599, 601, 602, 603, 604, 606, 607, 613, 619, 648から始まる; 図7A参照)および77個の10量体ペプチド(残基が9, 17, 57, 87, 96, 154, 161, 169, 177, 197, 199, 200, 208, 216, 224, 232, 240, 243, 250, 266, 267, 268, 272, 285, 287, 289, 297, 318, 323, 331, 342, 350, 355, 357, 365, 380, 383, 388, 391, 395, 399, 400, 406, 407, 409, 415, 432, 449, 453, 457, 462, 476, 484, 489, 492, 511, 519, 536, 543, 544, 548, 568, 570, 571, 576, 577, 584, 590, 595, 598, 599, 601, 602, 603, 605, 611, 629から始まる; 図7A参照)を合成した。第1のスクリーニングにおいて同定された、可能性のあるエピトープはC-4カラム(VYDAC, Hepseria, CA)を用いてHPLCによって精製し(純度>98%)、ペプチドの分子量は以前に記載されているように(実施例3; Kawakami, Y., et al., (1994) J. Exp. Med. 180:347; Kawakami, Y., et al., (1994) Proc Natl Acad Sci (USA) 91:6458)、質量分析測定によって確認された。

ペプチドのHLA-A2.1への結合分析

以前に記述されているように(Ruppert, J., et al., (1993) Cell 74:929; Kubo, RT, et al., (1994) J Immunol. 152:3913; Sett A., et al., (1994) Molecular Immunol. 31:813)、可溶性HLA-A2.1重鎖、ヒト β 2-マイクログロブリン、放射性標識したペプチドHBC₁₈₋₂₇ (FLPSDYFPSV)および様々な濃度の試料ペプチドを、プロテアーゼ阻害剤の存在下で2日間室温とともにインキュベートした。HLA-A2.1に結合した標識ペプチドのパーセント割合はゲルろ過による分離の後に計算され、標識ペプチドの結合の50%を阻害するのに必要な試料ペプチドの濃度を計算した。ペプチドのHLA-A2.1への相対親和性についても、以前に記載されたように(Sett A., et al., (1994) Molecular Immunol. 31:813)、比(標識ペプチドの結合の50%を阻害するための標準HBC₁₈₋₂₇ ペプチドの濃度/標識ペプチドの

結合の50%を阻害するための試料ペプチドの濃度)として計算した。ペプチドの結合は、強(<50nMで50%を阻害, 比>0.1)、中(50-500nM, 比 0.1-0.01)、または弱(>500nM, 比<0.01)として定義する(Ruppert, J., et al., (1993) Cell 74:929; Ku

(102)

特表平10-505481

bo, RT, et al., (1994) J Immunol. 152:3913; Sett A., et al., (1994) Molecular Immunol. 31:813)。

gp100の全長のcDNAを含むpcDNA3プラスミド(実施例3; Kawakami, Y., et al. (1994) Proc Natl Acad Sci (USA) 91:6458)をXhoIおよびXbaIで切断した。 α -ホスホロチオン酸デオキシヌクレオシド3リン酸をXbaI部位へ取り込ませた後、Exo Size Deletion Kit(New England Biolabs, inc., Beverly, MA)を用いて標準エクソヌクレアーゼIII段階切除(nested deletion)を行なった。切除したクローンはセルフライゲーションおよび増幅を行なった。それぞれのクローンの正確な切除はDNA配列決定によって確認した。エピトープを含む領域を同定するために、全長のgp100 cDNAの3'末端からエクソヌクレアーゼによる連続切除によって作製されたcDNA断片(D3, D5, D4, C3)並びに5'-コード領域を欠く欠失型gp100 cDNA(25TR) (実施例63; Kawakami, Y. (1994) Proc Natl Acad Sci (USA) 91:6458)を含むpcDNA3プラスミド(Invitrogen, San Diego CA)をHLA-A2.1 cDNAとともにC0 S7細胞にトランスフェクションさせ、トランスフェクションされたCOS細胞のTILによる認識をIFN- γ 放出分析を用いて評価した(実施例1; Kawakami, Y., (1994) Proc Natl Acad Sci (USA) 91:3515)。

T細胞による抗原認識の評価

T細胞による抗原認識を調査するために、⁵¹Cr放出分析またはIFN- γ 放出分析を以前に記載されている方法によって行なった(実施例1,2; Kawakami, Y., et al., (1994) Proc Natl Acad Sci (USA) 91:3515; Kawakami, Y., et al., (1988) J. Exp. Med. 168:2183)。メラノーマ抗原をコードするcDNAおよびHLA-A2.1 cDNAをトランスフェクトされたCOS7細胞またはペプチドと事前にインキュベートしておいたT2細胞のいずれかを刺激因子としてIFN- γ 放出分析に使用した。ペプチドで刺激したT2細胞は細胞毒性分析の標的としても使用した(Kawakami, Y., et al., (1994) J. Exp. Med. 180:347)。

TIL処理に対する臨床的応答に関連したTILによるgp100の認識

14種の、TILに由来するHLA-A2制限されたメラノーマ特異的CTLの中の4種がgp100を認識し、13種がMART-1を認識した(3種はgp100およびMART-1の両方を認識し

(103)

特表平10-505481

た)。メラノーマ抗原をコードするcDNAをHLA-A2.1 cDNAとともにトランスフェクトしたCOS7細胞に対するTILの反応性によって調べたところ、いずれもチロシナーゼまたはgp75を認識しなかった(実施例2; Kawakami, Y., et al., (1994) J. Exp. Med. 180:347)。これらの4種のCTLのHLA-A2制限およびgp100反応性認識特異性については以前に行われている(実施例1-3; Kawakami, Y., et al., (1994) Proc Natl Acad Sci (USA) 91:6458; Kawakami, Y., et al., (1992) J Immunol 148:638; O'Neil, B.H., et al., (1993) J Immunol 1410:1418; Shilyansky, J., et al., (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 91:2829)。14種のCTLのうち10種をIL2とともに自家移植の患者に投与した。表11に要約されるように、gp100を認識可能なCTLによって治療した患者4人全てが客観的な部分的応答(>50%腫瘍の退縮)を生じた。TIL治療に対する臨床的応答はTILのgp100に対する反応性と関連した($p=0.0048$)が、MART-1とは関連しなかった($p=0.4$)。これらのデータはgp100が生体内で(in vivo)腫瘍の縮退に関与しうるエピトープを含むことを示唆した。

gp100反応性TILによって認識されるエピトープの同定

これら4種のgp100反応性CTLによって認識されるエピトープを同定するために、HLA-A2.1結合モチーフを含む169個のペプチドを合成した。ペプチド認識は、それぞれのペプチドとともに予めインキュベートしたHLA-A2.1+ T2細胞に対するこれらのCTLの反応性を細胞毒性分析およびIFN- γ 放出分析を用いて試験することによって評価した。表12に示すように、細胞毒性分析において7個のペプチドがgp100反応性TILによって認識された。同時に行われたIFN- γ 放出分析の結果は細胞毒性分析の結果と矛盾しないものであった。TIL620(620-1, 620-2)またはTIL660(660-1, 660-2, 660-3)の別々のサブカルチャーを、自家移植の患者に投与したTIL培養から成長させて別々に培養すると、少しずつ異なる特異性をもって

いたが、これは恐らく試験管内(in vitro)で異なるクローンが増殖したことによると思われる。G9₂₀₉ (ITDQVPFSV) (SEQ ID NO:48)およびG9₂₀₉ のN末端に余分のスレオニンを持つG10₂₀₈ (TITDQVPFSV) (SEQ ID NO:49)はTIL620によってのみ認識された。G9₁₅₄ (KTWGQYWQV) (SEQ ID NO:46)およびG9₁₅₄ のC末端に余分にロイ

(104)

特表平10-505481

シンを持つG10₁₅₄ (KTWCQYWQVL) (SEQ ID NO:47)はTIL1200、TIL620-2およびTIL660-2によって認識された。G10-4 (LLDGTATLRL) (SEQ ID NO:33)は示したように(実施例3)、TIL1200によって認識された。ペプチドG9₂₈₀ (YLEPGPVTA) (SEQ ID NO:40)はTIL660およびTIL1143によって認識された。TIL660-3はG9₂₈₀ 同様にG10-5 (VLRYGSPFSV) (SEQ ID NO:34)も認識した。G10-5とともに予めインキュベートしたT2細胞の破壊は反復的に低く、これは恐らく、T細胞クローン中の小サブセットがこのエピトープに特異的であったためである。

既知のHLA-A2.1結合モチーフを用いたエピトープの同定を補うために、もう一つの方法がエピトープを含む領域の同定に使用された。5種のgp100 cDNA断片すなわち、4種はcDNA(D3, D4, D5, C4)の3'末端からのエクソヌクレアーゼ切除法により作製され、1種は5'コード領域の最初の705塩基対を欠く部分的なcDNAクローン(25TR)であり、これらをpcDNA3プラスミドに挿入し、HLA-A2.1 cDNAとともにCOS7細胞にトランスフェクションさせた。断片の位置は図7Aに示してある。4種のgp100反応性TILによるこれらのトランスフェクション細胞の認識はIFN- γ 放出分析を用いて評価した(図7B)。TIL1200は25TR, D5, D4またはC4断片をトランスフェクションしたCOS細胞を認識したが、D3については認識せず、少なくとも2個のエピトープがアミノ酸残基146-163および236-661の領域に存在していることを示唆している。146-163の領域にHLA-A2.1結合モチーフを含むペプチドはG9₁₅₄ およびG10₁₅₄ のみに過ぎず、両者ともTIL1200によって認識された。G10-4は領域236-661に位置し、TIL1200によって認識された。TIL620-1はC4をトランスフェクションしたCOS細胞を認識したが、D3, D5, D4または25TRについては認識せず、エピトープは残基187-270の内部に存在することを示唆している。TIL620-1によって認識されたG9₂₀₉ およびG10₂₀₈ はこの領域に位置した。TIL620のもう一つのサブカルチャーであるTIL620-2もまたD5およびD4をトランスフェクションした細胞を認識したがD3は認識せず、および147-163の領域内のG9₁₅₄ およびG10₁₅₄ を認識

した(これらはTIL1200によっても認識された)。TIL660-1およびTIL1143はC4または25TRをトランスフェクションした細胞を認識したがD3, D5, またはD4は認識

(105)

特表平10-505481

せず、エピトープが187-270および236-661の2領域に存在することを示唆している。25TR断片内に位置するがC4断片内には位置しないG9₂₈₀ はTIL660およびTIL1143によって認識された。

メラノーマのエピトープの試験管内での(in vitro)HLA-A2.1に対する結合親和性

T2細胞をCTL溶解に対し感受性にするために1 μ g/mlの濃度が必要であるG10-4を除き(実施例3; kawakami, Y., et al., (1994) Proc Natl Acad Sci(USA)91:6458), この研究で同定されたすべてのgp100エピトープはT2細胞をCTL溶解に対し1 ng/mlの濃度で感受性にした(図8A-8D)。G10-5は10 ng/ml以上の濃度ではCTLでの細胞毒活性を阻害するようであった。なぜなら、ペプチドが培養液中に細胞毒性検定の間4時間完全に存在する条件の下、10 ng/ml以上のG10-5と共に保温したT2細胞の溶解は、この検定を1~10 ng/mlの濃度で行ったときより低くなったからである(図8D)。これらのエピトープのHLA-A2.1に対する相対的な結合親和性も試験管内の競合的結合検定を用いて測定された(表13)。G9₁₅₄のHLA-A2.1分子との結合親和性(11 nMで標準的ペプチドの50%阻害)はG9₁₅₄のC末端に余計にロイシンを含むG10₁₅₄(1010 nM)より高く、G10₁₅₄よりも低濃度でT2細胞を感受性にすることが出来た(図8A)。G9₂₀₈のHLA-A2.1との結合親和性(84 nM)はまた、G9₂₀₈のN末端に余分のスレオニンを含むG10₂₀₈より(2080 nM)高く、G10₂₀₈よりも低濃度でT2細胞を感受性にすることが出来た(図8B)。ゆえに、9量体のペプチドは対応している10量体のペプチドより、T2細胞をCTL溶解に感受性にする効果が大きく、HLA-A2.1に対する結合親和性も、より高かった。これは、同定されたMART-1の9及び10アミノ酸ペプチド(M9-2, M10-3, M10-4)にもあてはまった(実施例2; kawakami, Y., et al.,

(1994). J. Exp. Med. 180:347)。T2細胞の溶解検定の結果得られたペプチドの力価は試験管内で検定した、HLA-A2.1との結合親和性の測定結果に一致し

(106)

特表平10-505481

た。他の g p 1 0 0 エピトープ、G 9₂₈₀ , G 1 0 - 4 または G 1 0 - 5 は、H L A - A 2 . 1 に対する結合親和性を持ち、各々 9 5 n M、4 8 3 n M または 1 3 n M で 5 0 % 阻害を示した。以前に同定された H L A - A 2 の H L A - A 2 . 1 結合親和性は M A R T - 1 中のメラノーマエピトープを制限した。(実施例 2 ; kawakami , Y., et al., (1994). J. Exp. Med. 180:347)そして、チロシナーゼ(Wolfel, T., (1994) Eur. J. Immunol. 24:759; SEQ ID NOS: 31 and 32)も同様に測定された。(M9-2(397nM), M10-3(2272nM) M10-4(5555nM), T9_i (333nM), T9₃₆₉ (40nM)) 1 0 量体ペプチド(G10₁₅₄ , G10₂₀₈ , G10-3, G10-4)の他に、これを含んでいる 9 量体エピトープ(G9₁₅₄ , G9₂₀₉ , M9-2)が存在し、すべてのメラノーマエピトープはいずれも高い H L A - A 2 . 1 に対する結合親和性(G9₁₅₄ , G10-5, T9₃₆₉)または、中程度の結合親和性(G9₂₀₉ , G9₂₈₀ , G10-4, M9-2, T9_i)を持っている。

考察

自家移植患者へ移した時の腫瘍の後退にかかわる 4 つの T I L によって認識される、人のメラノーマ抗原 g p 1 0 0 の複数のエピトープはこの研究で同定された。この研究で記載された 5 つのエピトープのうち、G 9₁₅₄ または G 1 0₁₅₄ が最も一般的に認識されるようであった。これらは異なる患者由来の 4 つの g p 1 0 0 に反応的な T I L のうち 3 つによって認識されるからである。G 9₂₈₀ ペプチドは異なる患者の P B L 由来の 5 つすべての C T L によって認識されることが報告されているが、(Cox, A. L., et al., (1994)). Science. 264:716), この研究では、これは 4 つの g p 1 0 0 反応的 T I L のうち 2 つにしか認識されていない。この違いは、使われた T 細胞の源 (T I L と P B L) によって生じたのだろう。

M A R T - 1 ペプチドの M9-2 は M9₂₇ と呼ばれ、M A R T - 1 ペプチド M10-3 は M10₂₆ と呼ばれ、そして M A R T - 1 ペプチドの M10-4 は M10₂₇ と呼ばれることは理解されよう。g p 1 0 0 ペプチドの G10-4 もまた G10₄₅₇ と呼ばれ、g p 1 0 0 ペプチドの G10-5 もまた G10₄₇₆ と呼ばれることも認められるであろう。

特表平10-505481

表11 メラノーマ特異的TILを制限したHLA-A2による抗原認識のまとめ

臨床の反応 抗原 (抗原決定基)	TIL									
	PR	PR	PR	PR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
gp100	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-
(G9 ₁₅₄) (G9 ₂₀₀) (G9 ₂₈₀) (G9 ₂₈₀)										
(G10-4) (G9 ₁₅₄) (G9 ₁₅₄)										
(G10-5)										
MART-1	-	+	+	+	+	+	+	+	+	+
(M9-2) (M9-2) (M9-2) (M9-2) (M9-2) (M9-2) (M9-2) (M9-2) (M9-2)										
チロシナーゼ	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
gp75	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

(107)

G9(10): gp100-9(10) 腫瘍ペプチド; M9-2: MART-1₁₁, 12 ペプチド
 TILによるgp100の認識は、有意に ($p < 0.001$) TILを制限したHLA-A2の養子免疫治療に対する
 臨床の反応と、関係づけられる。

*PR: 部分的反応 (腫瘍の直径 (タテ×ヨコの積) が50%以上減少した)
 NR: 反応なし (50%以下の減少)

(108)

特表平10-505481

表12 TILによるgp100ペプチドの認識

標的細胞	ペプチド	TIL E : T = 40 : 1 での 特異的溶解%						
実験1		6 2 0 - 1	6 2 0 - 2	6 6 0 - 1	1 1 4 3	1 2 0 0	1 2 3 5	
6 2 4 mel	無し	3 2	3 6	4 7	2 0	7 7	1 1	
3 9 7 mel	無し	2	3	0	0	0	0	
T2	無し	0	5	3	1	0	2	
T2	M9 - 2	1 9	8 4	6 9	4 9	1	8 6	
T2	G9 ¹⁵⁴	0	2 1	4	0	1 0 0	0	
T2	G1 0 ¹⁵⁴	3	1 9	7	4	7 5	2	
T2	G9 ²⁰⁹	4 5	2 1	0	3	0	0	
T2	G1 0 ²⁰⁸	4 2	3 6	7	4	2	3	
T2	G9 ²⁸⁰	2	7	4 3	1 1	0	0	
T2	G1 0 - 4	0	7	6	0	1 5	0	
T2	G1 0 - 5	2	7	2	1	7	0	
実験2		6 2 0 - 1	6 2 0 - 2	6 6 0 - 2	1 1 4 3	1 2 0 0	1 2 3 5	
6 2 4 mel	無し	6 0	6 5	7 4	4 9	8 2	1 8	
3 9 7 mel	無し	2	6	0	0	0	0	
T2	無し	1	1 2	1	0	1	2	
T2	M9 - 2	3 6	8 5	5 0	3 9	0	6 0	
T2	G9 ¹⁵⁴	5	2 7	3 2	1	7 8	5	
T2	G1 0 ¹⁵⁴	4	3 1	3 0	2	8 5	3	
T2	G9 ²⁰⁹	2 2	7 4	5	4	1	3	
T2	G1 0 ²⁰⁸	3 5	8 0	7	1 0	1	5	
T2	G9 ²⁸⁰ *	2	9	7 5	3 4	1	2	
実験3		6 6 0 - 3	1 1 4 3	1 2 0 0	1 2 3 5			
6 2 4 mel	無し	5 2	1 5	6 6	4 0			
3 9 7 mel	無し	5	3	7	4			
T2	無し	7	3	7	4			
T2	M9 - 2	5 0	6 2	4	9 4			
T2	G9 ²⁸⁰	9 9	3 7	9	5			
T2	G1 0 - 4	0	0	5 0	0			
T2	G1 0 - 5	1 4	2	6	5			

TILによる、MART1抗原決定基、M9-2 (AAGIGILTV) 及びgp100細胞決定基、G9₁₅₄ (KTWGOYWQV)、G10₁₅₄ (KTWGWYWGVL)、G9₂₀₉ (ITDQVPFVS)、G10₂₀₈ (TITDQVPFVS)、G9₂₈₀ (YLEPGPVTA)、G10-4 (LLDGTATLRL)、G10-5 (VLYRYGSFVS) の1μg/ml (1ng/ml) と共に前もって保温したT2細胞の溶解は、4h⁵¹ Cr遊離検定で測定された。TIL620-1、-2またはTIL660-1、-2、-3は、自己移植した患者にほどこされたTILと同じTILから増殖させたが、但し別々に培養した。624

(109)

特表平10-505481

melは、HLA-A2⁺, gp100⁺, MART-1⁺のメラノーマ細胞系列であり、397melは、HLA-A2⁻メラノーマ細胞系列であり、T2細胞は、HLA-A2⁺ T細胞-B細胞ハイブリドーマである。アンダーラインの数値は統計的に有意な溶解である。

(110)

特表平10-505481

表13 ヒトのメラノーマ抗原決定基とHLA-A 2.1の相対的結合親和性

タンパク質	ペプチド配列	50%阻害 (nM) ^a	標準に対する 相対比 ^b
gp100	G9 ₁₅₄ KTWGQYWQV	11	0.45
	G10 ₁₅₄ KTWGQYWQVL	1010	0.005
	G9 ₂₀₉ ITDQVPFSV	84	0.06
	G10 ₂₀₈ TITDQVPFSV	2080	0.0024
	G9 ₂₈₀ YLEPGPVTA	95	0.053
	G10-4 LLDGTATLRL	483	0.01
	G10-5 VLYRYGSFSV	13	0.38
MART-1	M9-2 AAGIGILTV	395	0.013
	M10-3 EAAGIGILTV	2272	0.0022
	M10-4 AAGIGILTVI	5555	0.0009
チロシナーゼ	T9 ₁ MLLAVLYCL	333	0.015
	T9 ₃₆₉ YMNGTMSQV	40	0.13

a. 標準となる放射線標識したHBC18-27ペプチドの50%阻害に必要な試料ペプチドの濃度

b. 試料ペプチドの結合親和性と、標準となるペプチド(5 nMで50%阻害を示す)の結合親和性の相対比

ペプチドは50%阻害を50 nM以下で示す、つまり相対比が0.1以上の時、高い親和性; 50~500 nMで50%阻害つまり相対比が0.1~0.01の時、中程度の; 500 nM以上で50%阻害つまり、相対比が0.01以下なら弱い; 結合ペプチドと定義される。

実施例5

メラノーマの修飾

免疫性の改良のためのエピトープ

(111)

特表平10-505481

材料と方法

ペプチド合成とHLA-A2.1結合検定

ペプチドは固相法によって多ペプチド合成機を用いて合成され、前に記載したようにHPLCによって精製された(Rivoltini, L et al. (1995) Journal of Immunology Volume 154:2257-2265)。ペプチドのHLA-A2.1に対する結合の相対比は、放射線標識した標準ペプチドの可溶化した標的MHC分子に対する結合の阻害に基づいて、前に記載したように測定された(Rivoltini, L et al. (1995) Journal of Immunology Volume 154:2257-2265)。手短かにいうと、様々な濃度の試験ペプチド(100 μ Mから1 nMの範囲)を5 nMの放射線標識したHbc18-27 (FLPSDYFPSV) (配列番号: 125) ペプチド及びHLA-A2.1重鎖及び β 2-ミクログロブリンと共に室温において2日間プロテアーゼ阻害剤存在下で保温した。MHC結合の放射線活性のパーセント割合はゲル濾過によって決定し、各々のペプチドについて50%阻害する量が計算された。

ペプチド特異的CTLの誘導: PBMCはHLA-A2+メラノーマ患者及び正常な供与者の末梢血液からフィコール-Hypaque勾配遠心によって分離され、新鮮な状態または低温保存の試料として用いられた。ペプチド特異的CTL系列は次のように生成された。0日目に、PBMCを 1.5×10^6 /mlの濃度で24穴プレート(2 ml/well)の10%のヒトのAB血清、L-グルタミン、抗生物質(CM)を含み、1 μ g/mlのペプチドが存在するIscoe's培地に培養した。2日後、12 IU/mlのインターロイキン2(IL-2) (Chiron Co., Emeryville, CA)を培養液に加えた。リンパ球は次のように弱く再び刺激された。: 応答細胞を回収し、一度洗浄し、24穴プレートに 2.5×10^5 細胞/mlの濃度になるようCM存在下で移した。自家移植したPBMCを解凍し、PBSで2回洗浄し、 $5-8 \times 10^6$ 細胞/mlの濃度にCMに懸濁する。そして1 μ g/ml ペプチドと15 mlの円錐型チューブ(5 ml/チューブ) 中において3時間37°Cで反応させた。これらのPBMC(刺激剤)に3000 radsの線

量の放射線を照射して、一度PBSで洗浄し、応答細胞に刺激物: 刺激物の比が1:3から1:10の間の範囲で加えた。次の日、12 IU/mlのIL-2

(112)

特表平10-505481

を培養液に加えた。これらのCTLの活性は最低2回の(14日間)ペプチドの刺激の後に細胞毒性検定によって試験された。TILからCTLを生成するため、単離した腫瘍の懸濁液を1-2日間、腫瘍細胞の接着を許す10%FCS RPMI-1640培地で培養した。非接着画分から採られたリンパ球は前に記載したようにペプチド特異的CTLの誘導に用いられた。

CTLによる抗原認識の評価：⁵¹Cr放出細胞毒性検定をCTLによるペプチドとメラノーマ細胞の認識を検出するために行った。ペプチドの認識を解析するためT2細胞系を1 μ g/mlのペプチドと共に37℃で2時間前もって保温した。そして、洗浄してから⁵¹Cr放出細胞毒性検定に用いた。メラノーマ細胞系624melは我々の研究所において確立された。(実施例1参照)

抗メラノーマT細胞の誘導のために、自然のメラノーマエピトープより抗原性の強いペプチドを生成する目的で、特異的MHCクラスI対立形質に結合するペプチドの普遍的モチーフをもとに、少なくとも1つのアミノ酸が変化するように様々なペプチドを作製した(Falk, et al.(1991)Nature. 351:291; Kubo et al.(1994)J.Immunol.152:3913; Parker,K.et al.(1992)Journal of Immunology.149:3580;Ruppert,J.et al(1993)Cell 74:929-937)(表14、15、16、及び17)。ほとんどの従来単離されたウィルス性のエピトープ及び自然に処理されたHLA-A2.1結合ペプチドは2つ目の主要な錨部位に、ロイシンまたはメチオニン、最後の主要な錨部位(支配的な錨アミノ酸)にはバリンを含み、HLA-A2.1、に対し高い結合親和性を持っていたが、単離されたMART-1またはgp100メラノーマエピトープは、主要な錨部位にアラニン(M9-2の2つ目の部位、及びG9-280の9つ目の部位)や、スレオニン(G9-154、及びG9-209の2つ目の部位)のような非優勢アミノ酸を含む。M9-2、G9-209及びG9-280は、高い親和性の結合者ではない。HLA-A2のペプチドとの結合に対し重要であるが、T細胞受容体による認識にそれほど重要でない1、2、3、または9番目の部位のアミノ酸の変化によって、人工的にHLA-A2.1により高い親和性で結合し、しかも天然のエピトープ特

異的T細胞によって認識されるペプチドが作られるであろう。

(113)

特表平10-505481

修飾されたM9-2、G9-280、G9-209、G9-154ペプチドのうちで、M9-2-2L、M9-2-1F、M9-2-3Y、G9-280-9V、G9-280-9L、G9-280-91、G9-280-1F、G9-209-2L、G9-209-2M、G9-209-21、G9-209-1F、G9-209-1Y、G9-209-1W2L、G9-209-1F2L、G9-209-1Y2Lは、より高い結合親和性を持ち、もとのメラノーマ反応性T細胞によって認識される(表14、15、16、及び17)。G9-154-2I、G9-209-1F2LまたはG9-280-9V(表18、19及び20)を作用させた自己PBMCで刺激したPBLは、元のエピトープのみならずメラノーマ瘍細胞(624mel)をも天然のエピトープ(G9-154、G9-209、G9-280)で刺激したPBLよりもよく認識し、溶解させた。

これらの結果は、修飾したペプチドは天然のエピトープのかわりに抗腫瘍T細胞の誘導のために使うことが出来ることを示した。我々の研究で使われた特定のT細胞によって認識されなかったがHLA-A2.1に対して高い結合親和性を持つほかのペプチドは、試験管内(in vitro)または生体内(in vivo)で元のメラノーマエピトープを認識することの出来る異なるT細胞の組を誘導するであろう。これらの修飾したペプチドは試験管内(in vitro)での抗メラノーマT細胞の誘導、及びメラノーマの患者の治療またはメラノーマの予防のために、患者に対し免疫予防注射に用いることが出来るだろう。

(114)

特表平10-505481

表14 改変MART-1 M9-2 ペプチド

ペプチド	配 列	M9-2	
		HLA-A2.1 に対する結合 親和性(nM)	応答性T 細胞によ る認識
M9-2家系親	AAGIGILTV (SEQ ID NO: 4)	1064	+
M9-2-2L	ALGIGILTV (SEQ ID NO: 50)	10	+
M9-2-2M	AMGIGILTV (SEQ ID NO: 51)	14	-
M9-2-2I	AIGIGILTV (SEQ ID NO: 52)	77	-
M9-2-1W	WAGIGILTV (SEQ ID NO: 53)	1351	+
M9-2-1F	FAGIGILTV (SEQ ID NO: 54)	244	+
M9-2-1Y	YAGIGILTV (SEQ ID NO: 55)	136	-
M9-2-3W	AAWIGILTV (SEQ ID NO: 56)	65	-
M9-2-3F	AAFIGILTV (SEQ ID NO: 57)	67	-
M9-2-3Y	AAYIGILTV (SEQ ID NO: 58)	102	+
M9-2-1K2L	KLGIGILTV (SEQ ID NO: 59)	14	-
M9-2-1K2M	KMGIGILTV (SEQ ID NO: 60)	27	-
M9-2-1K2I	KIGIGILTV (SEQ ID NO: 61)	94	-
M9-2-1W2L	WLGIGILTV (SEQ ID NO: 62)	11	-
M9-2-1F2L	FLGIGILTV (SEQ ID NO: 63)	1.8	-
M9-2-1Y2L	YLGIGILTV (SEQ ID NO: 64)	3.2	-
M9-2-2L3W	ALWIGILTV (SEQ ID NO: 65)	5.5	-
M9-2-2L3F	ALFIGILTV (SEQ ID NO: 66)	1.4	-
M9-2-2L3Y	ALYIGILTV (SEQ ID NO: 67)	3.7	-

(115)

特表平10-505481

表15 改変gp100 G9-154ペプチド

ペプチド	配列	G9-154	
		HLA-A2.1 に対する結合 親和性(nM)	応答性T 細胞による認識
G9-154家系親	KTWGQYWQV (SEQ ID NO: 46)	5.7	+
G9-154-2L	KLWGQYWQV (SEQ ID NO: 68)	2	+
G9-154-2M	KMWGQYWQV (SEQ ID NO: 69)	6.5	+
G9-154-2I	KIWGQYWQV (SEQ ID NO: 70)	3	+
G9-154-1W	WTWGQYWQV (SEQ ID NO: 71)	6.0	-
G9-154-1F	FTWGQYWQV (SEQ ID NO: 72)	1.6	-
G9-154-1Y	YTWGQYWQV (SEQ ID NO: 73)	2.5	-
G9-154-1A	ATWGQYWQV (SEQ ID NO: 74)	5.2	+
G9-154-1L	LTWGQYWQV (SEQ ID NO: 75)	3.4	+
G9-154-3Y	KTYGQYWQV (SEQ ID NO: 76)	3.0	+
G9-154-3F	KTFGQYWQV (SEQ ID NO: 77)	2.1	+
G9-154-1A2L	ALWGQYWQV (SEQ ID NO: 78)	2.3	+
G9-154-1L2L	LLWGQYWQV (SEQ ID NO: 79)	1.6	+
G9-154-1W2L	WLWGQYWQV (SEQ ID NO: 80)	2.8	-
G9-154-1F2L	FLWGQYWQV (SEQ ID NO: 81)	2.6	-
G9-154-1Y2L	YLWGQYWQV (SEQ ID NO: 82)	1.7	-

(116)

特表平10-505481

表16 改変gp100 G9-209ペプチド

ペプチド	配 列	HLA-A2.1 に対する結合 親和性(nM)*	G9-209 応答性T 細胞による 認識
G9-209家系親	ITDQVPFSV (SEQ ID NO:48)	172	+
G9-209-2L	ILDQVPFSV (SEQ ID NO:83)	3.3	+
G9-209-2M	IMDQVPFSV (SEQ ID NO:84)	19	+
G9-209-2I	IIDQVPFSV (SEQ ID NO:85)	40	+
G9-209-1F	FTDQVPFSV (SEQ ID NO:86)	61	+
G9-209-1W	WTDQVPFSV (SEQ ID NO:87)	711	+
G9-209-1Y	YTDQVPFSV (SEQ ID NO:88)	85	+
G9-209-3W	ITWQVPFSV (SEQ ID NO:89)	34	-
G9-209-3F	ITFQVPFSV (SEQ ID NO:90)	66	-
G9-209-3Y	ITYQVPFSV (SEQ ID NO:91)	33	-
G9-209-3A	ITAQVPFSV (SEQ ID NO:92)	95	-
G9-209-3M	ITMQVPFSV (SEQ ID NO:93)	40	-
G9-209-3S	ITSQVPFSV (SEQ ID NO:94)	649	-
G9-209-2L3W	ILWQVPFSV (SEQ ID NO:95)	1.7	-
G9-209-2L3F	ILFQVPFSV (SEQ ID NO:96)	2	-
G9-209-2L3Y	ILYQVPFSV (SEQ ID NO:97)	5	-
G9-209-2L3A	ILAQVPFSV (SEQ ID NO:98)	11	-
G9-209-2L3M	ILMQVPFSV (SEQ ID NO:99)	7.6	-
G9-209-2L3S	ILSQVPFSV (SEQ ID NO:100)	20	-
G9-209-1W2L	WLDQVPFSV (SEQ ID NO:101)	12	+
G9-209-1F2L	FLDQVPFSV (SEQ ID NO:102)	2.2	+
G9-209-1Y2L	YLDQVPFSV (SEQ ID NO:103)	2.3	+

*標準的な放射性標識したHBC18-27ペプチドを50%阻害するのに必要な試料ペプチドの濃度。ペプチドは、高結合親和性(<50nMで50%阻害)、中結合親和性(50-500nM)、および低結合親和性(>500nM)として定義される。(実施例4参照)

(117)

特表平10-505481

表 1 7 改変 gp 1 0 0 G 9 - 2 8 0 ペプチド

ペプチド	配 列	G9-280	
		HLA-A2.1 に対する結合 親和性(nM)	応答性T 細胞によ る認識
G 9 -280家系親	YLEPGPVTA (SEQ ID NO : 40)	4 5 5	+
G 9 -280-9V	YLEPGPVTV (SEQ ID NO : 104)	4 8	+
G 9 -280-9L	YLEPGPVTL (SEQ ID NO : 105)	8 8	+
G 9 -280-9I	YLEPGPVTI (SEQ ID NO : 106)	6 5	+
G 9 -280-1F	FLEPGPVTA (SEQ ID NO : 107)	1 2 5	+
G 9 -280-1W	WLEPGPVTA (SEQ ID NO : 108)	8 3 3	+
G 9 -280-3Y	YLYPGPVTA (SEQ ID NO : 109)	1 7	-
G 9 -280-3W	YLWPGPVTA (SEQ ID NO : 110)	3. 2	-
G 9 -280-3F	YLFPGPVTA (SEQ ID NO : 111)	3. 2	-
G 9 -280-3M	YLMPGPVTA (SEQ ID NO : 112)	4. 3	-
G 9 -280-3S	YLSPGPVTA (SEQ ID NO : 113)	4 2	-
G 9 -280-3A	YLAPGPVTA (SEQ ID NO : 114)	9. 3	-
G 9 -280-3M9 V	YLMPGPVTV (SEQ ID NO : 115)	1 2	-
G 9 -280-3S9 V	YLSPGPVTV (SEQ ID NO : 116)	2 3	-
G 9 -280-3A9 V	YLAPGPVTV (SEQ ID NO : 117)	1 5	-
G 9 -280-3Y9 V	YLYPGPVTV (SEQ ID NO : 118)	8. 9	-
G 9 -280-3F9 V	YLFPGPVTV (SEQ ID NO : 119)	5. 8	-
G 9 -280-3W9 V	YLWPGPVTV (SEQ ID NO : 120)	7. 4	-

(118)

特表平10-505481

表18 改変G9-154ペプチドを使用した抗メラノーマCTLの誘導

標 的	<u>エフェクター T細胞</u>	
	G9-154で 刺激されたPBL	G9-154-21で 刺激されたPBL
特異的溶解% (E:T=40:1)		
T2	11	1
T2+G9-154	14	37
T2+G9-154-21	8	38
624mel	5	23

Cr放出測定は、ペプチドであらかじめインキュベートした自己のPBMCで4回刺激した後に行った。

表19 改変G9-209ペプチドを使用した抗メラノーマCTLの誘導

標 的	<u>エフェクター T細胞</u>	
	G9-209で 刺激されたPBL	G9-209-1F2L で刺激されたPBL
特異的溶解% (E:T=40:1)		
T2	0	0
T2+G9-209	6	85
T2+G9-209-1F2L	1	86
624mel	4	63

Cr放出測定は、ペプチドであらかじめインキュベートした自己のPBMCで4回刺激したあとに行った。

(119)

特表平10-505481

表20 改変G9-280ペプチドを使用した抗メラノーマCTLの誘導

エフェクター T細胞

標 的	G9-280で	G9-280-9V
	刺激されたPBL	で刺激されたPBL
特異的溶解% (E:T=40:1)		
T2	3	0
T2+G9-280	11	87
T2+G9-280-9V	8	58
624mel	11	71

Cr放出測定は、ペプチドであらかじめインキュベートした自己のPBMCで4回刺激したあとに行った。

実施例6

哺乳動物におけるメラノーマの治療のためのMART-1ワクチン

MART-1ワクチンは、メラノーマにくるしむ哺乳動物を治療するのに効果的であろう。例えば、MART-1は、個体に投与できる。哺乳動物は、約1mgから約100mgの範囲でMART-1タンパク質、ペプチドまたは本明細書中に記載した改変ペプチドで免疫できる。または、哺乳動物、好適にはヒトは、ワクシニアウイルス、アデノウイルスまたは鶏ポックスウイルスのようなウイルスベクター中に挿入したMART-1核酸配列で免疫できる。免疫性MART-1ペプチドまたは改変ペプチドまたはその類似体に相当する、MART-1核酸配列を持つ約 10^6 個から約 10^{11} 個の範囲のウイルス粒子を、哺乳動物個体、好適にはヒトに投与できる。哺乳動物は、免疫原に対する抗体、または免疫原を認識する細胞毒性リンパ細胞(CTL)の増加について従来の方法によって、または病気の臨床的症狀の緩和について測定する。評価の対象となる特定の変数は、ワクチン抗原または腫瘍退縮を認識する免疫細胞の生産を含む。このようなワクチンは、予防的にまたは治療的に投与される。哺

(120)

特表平10-505481

乳動物は、また、レトロウイルスベクターに挿入したgp-100核酸配列またはGP-100免疫原性ペプチドまたは改変ペプチドまたはその類似体で免疫できる。使用されるレトロウイルス中の抗原の示唆される量の範囲は、哺乳動物、好適にはヒト、一体につきウイルス粒子約 10^6 個から約 10^{11} 個である。レトロウイルスワクチンの反応および効能は、上述したように測定される。

実施例7

メラノーマに苦しむ哺乳動物を治療的に処置するためのメラノーマ抗原由来の免疫原ペプチドに対して感作されたリンパ細胞の使用

メラノーマ抗原によってあらかじめ感作されたT-リンパ細胞は、メラノーマに苦しむ哺乳動物を治療的に処方するのに効果的である。T-リンパ細胞は、末梢血液リンパ細胞または腫瘍浸潤リンパ細胞より単離し、*in vitro*においてMART-1タンパク質またはペプチドにさらす。T-リンパ細胞は、末梢血液またはメラノーマ懸濁液から単離し、*in vitro*において培養する(川上,Y.ら(1988)*J.Exp.Med.*168:2183-2191)。T-リンパ細胞は、約1から約10mg/mlの濃度にて1-16時間のあいだM

ART-1ペプチドAAGIGILTVにさらす。抗原にさらされたT-リンパ細胞は、哺乳動物、好適にはヒトに、哺乳動物にたいして約 10^9 個から約 10^{12} 個リンパ細胞として投与される。あるいは、T-リンパ細胞は、改変MART-1ペプチドにさらされる。リンパ細胞は、静脈注射、腹膜内または傷害部に投与される。この処置は、サイトカイン、放射治療、メラノーマ病変の外科的切除および化学治療薬、養子免疫法によるTリンパ細胞治療のような他の治療的処置とともに同時に投与できる。または、T-リンパ細胞を、gp100免疫原ペプチドまたは本明細書中に記載した改変免疫原ペプチドにさらしてもよい。

寄託した態様は本発明の一つの側面についての単なる例示であり、本発明は寄託した核酸配列の範囲に限らず、機能的に同等であるいかなる配列も本発明の範囲内である。実際に、本明細書中に示し、記載したものに加えて発明を様々に改変することは、前の記載および以下の図により当業者には可能である。このような改変は、請求の範囲内である。

(121)

特表平10-505481

配列表

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 1:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 1559
- (B) 型: ヌクレオチド
- (C) 鎖の数: 二本鎖
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: cDNA

(xi) 配列: SEQ ID NO: 1:

AGCAGACAGA GGACTCTCAT TAAGGAAGGT GTCCTGTGCC	40
CTGACCCCTAC AAGATGCCAA GAGAAGATGC TCACTTCATC	80
TATGGTTACC CCAAGAAGGG GCACGGCCAC TCTTACACCA	120
CGGCTGAAGA GGCCGCTGGG ATCGGCATCC TGACAGTGAT	160
CCTGGGAGTC TTA CTGCTCA TCGGCTGTTG GTATTGTAGA	200
AGACGAAATG GATACAGAGC CTTGATGGAT AAAAGTCTTC	240
ATGTTGGCAC TCAATGTGCC TTAACAAGAA GATGCCACACA	280
AGAAGGGTTT GATCATCGGG ACAGCAAAGT GTCTCTTCAA	320
GAGAAAACT GTGAACCTGT GGTCCCAAT GCTCCACCTG	360
CTTATGAGAA ACTCTCTGCA GAACAGTCAC CACCACCTTA	400
TTCACCTTAA GAGCCAGCGA GACACCTGAG ACATGCTGAA	440
ATTATTTCTC TCACACTTTT GCTTGAATTT AATACAGACA	480
TCTAATGTTT TCCTTTGGAA TGGTGTAGGA AAAATGCAAG	520
CCATCTCTAA TAATAAGTCA GTGTTAAAAT TTTAGTAGGT	560
CCGCTAGCAG TACTAATCAT GTGAGGAAAT GATGAGAAAT	600
ATTAAATTGG GAAAACTCCA TCAATAAATG TTGCAATGCA	640
TGATACTATC TGTGCCAGAG GTAATGTTAG TAAATCCATG	680
GTGTTATTTT CTGAGAGACA GAATTCAAGT GGGTATTCTG	720
GGGCCATCCA ATTTCTCTTT ACTTGAATTT TGGCTAATAA	760
CAAACTAGTC AGGTTTTCGA ACCTTGACCG ACATGAACTG	800

(122)	特表平10-505481
TACACAGAAT TGTTCAGTA CTATGGAGTG CTCACAAAGG	840
ATACTTTTAC AGGTTAAGAC AAAGGGTTGA CTGGCCTATT	880
TATCTGATCA AGAACATGTC AGCAATGTCT CTTTGTGCTC	920
TAAAATTCTA TTATACTACA ATAATATATT GTAAAGATCC	960
TATAGCTCTT TTTTTTTGAG ATGGAGTTTC GCTTTTGTG	1000
CCCAGGCTGG AGTGCAATGG CGCGATCTTG GCTCACCATA	1040
ACCTCCGCCT CCCAGGTTCA AGCAATTCTC CTGCCTTAGC	1080
CTCCTGAGTA GCTGGGATTA CAGGCGTGCG CCACTATGCC	1120
TGACTAATTT TGTAGTTTTA GTAGAGACGG GGTTCCTCCA	1160
TGTTGGTCAG GCTGGTCTCA AACTCCTGAC CTCAGGTGAT	1200
CTGCCCCCCT CAGCCTCCCA AAGTGCTGGA ATTACAGGCG	1240
TGAGCCACCA CGCCTGGCTG GATCCTATAT CTTAGGTAAG	1280
ACATATAACG CAGTCTAATT ACATTTCACT TCAAGGCTCA	1320
ATGCTATTCT AACTAATGAC AAGTATTTTC TACTAAACCA	1360
GAAATTGGTA GAAGGATTTA AATAAGTAAA AGCTACTATG	1400
TACTGCCTTA GTGCTGATGC CTGTGTACTG CCTTAAATGT	1440
ACCTATGGCA ATTTAGCTCT CTTGGGTTCC CAAATCCCTC	1480
TCACAAGAAT GTGCAGAAGA AATCATAAAG GATCAGAGAT	1520
TCTGAAAAAA AAAAAAAAAA AAAAAAAAAA AAAAAAAAAA	1559

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 2:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 118
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: Protein
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 2:

Met Pro Arg Glu Asp Ala His Phe Ile Tyr Gly Tyr Pro Lys

1 5 10

特表平 10-505481

(A) 配列の長さ: 9

(124)

特表平10-505481

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 4:

Ala Ala Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 5:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 5:

Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val Ile Leu

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 6:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 6:

Gly Ile Leu Thr Val Ile Leu Gly Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 7:

(i) 配列の特性:

(125)

特表平10-505481

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 7:

Ile Leu Thr Val Ile Leu Gly Val Leu

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 8:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 8:

Leu Thr Val Ile Leu Gly Val Leu Leu

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 9:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 9:

Thr Val Ile Leu Gly Val Leu Leu Leu

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 10:

(126)

特表平10-505481

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 10:

Val Ile Leu Gly Val Leu Leu Leu Ile

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 11:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 11:

Ala Leu Met Asp Lys Ser Leu His Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 12:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 12:

Ser Leu His Val Gly Thr Gln Cys Ala

1 5

(127)

特表平10-505481

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 13:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 13:

Pro Val Val Pro Asn Ala Pro Pro Ala

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 14:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 14:

Asn Ala Pro Pro Ala Tyr Glu Lys Leu

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 15:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 15:

Tyr Thr Thr Ala Glu Glu Ala Ala Gly Ile

(128)

特表平10-505481

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 16:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 16:

Thr Ala Glu Glu Ala Ala Gly Ile Gly Ile

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 17:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 17:

Glu Ala Ala Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 18:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 18:

(129)

特表平10-505481

Ala Ala Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val Ile

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 19:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 19:

Gly Ile Leu Thr Val Ile Leu Gly Val Leu

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 20:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 20:

Ile Leu Thr Val Ile Leu Gly Val Leu Leu

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 21:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(130)

特表平10-505481

(xi) 配列: SEQ ID NO: 21:

Leu Thr Val Ile Leu Gly Val Leu Leu Leu

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 22:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 22:

Thr Val Ile Leu Gly Val Leu Leu Leu Ile

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 23:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 23:

Arg Ala Leu Met Asp Lys Ser Leu His Val

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 24:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(131)

特表平10-505481

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 24:

Ser Leu His Val Gly Thr Gln Cys Ala Leu
1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 25:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 25:

Ser Leu Gln Glu Lys Asn Cys Glu Pro Val
1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 26:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 2172
- (B) 型: ヌクレオチド
- (C) 鎖の数: 二本鎖
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: cDNA

(xi) 配列: SEQ ID NO: 26:

GTCGACGGCC ATTACCAATC GCGACCGGGA AGAACACAAT	40
GGATCTGGTG CTA AAAAGAT GCCTTCTTCA TTTGGCTGIG	80
ATAGGTGCTT TGCTGGCTGT GGGGGCTACA AAAGTACCCA	120
GAAACCAGGA CTGGCTTGGT GTCTCAAGGC AACTCAGAAC	160
CAAAGCCTGG AACAGGCAGC TGTATCCAGA GTGGACAGAA	200
GCCCAGAGAC TTGACTGCTG GAGAGGTGGT CAAGTGTCCT	240
TCAAGGTCAG TAATGATGGG CCTACACTGA TTGGTGCAAA	280

(132)

特表平10-505481

TGCCTCCTTC TCTATTGCCT TGAACCTCCC TGGAAGCCAA	320
AAGGTATTGC CAGATGGGCA GGTATCTGG GTCAACAATA	360
CCATCATCAA TGGGAGCCAG GTGTGGGGAG GACAGCCAGT	400
GTATCCCCAG GAAACTGACG ATGCCTGCAT CTTCCCTGAT	440
GGTGGACCTT GCCCATCTGG CTCTGGTCT CAGAAGAGAA	480
GCTTTGTTTA TGTCTGGAAG ACCTGGGGCC AATACTGGCA	520
ATTTCTAGGG GGCCAGTGT CTGGGCTGAG CATTGGGACA	560
GGCAGGGCAA TGCTGGGCAC ACACACCATG GAAGTGAAGT	600
TCTACCATCG CCGGGGATCC CGGAGCTATG TGCCTCTTGC	640
TCATTCCAGC TCAGCCTTCA CCATTACTGA CCAGGTGCCT	680
TTCTCCGTGA GCGTGTCCCA GTTGCGGGCC TTGGATGGAG	720
GGAACAAGCA CTTCCTGAGA AATCAGCCTC TGACCTTTGC	760
CCTCCAGCTC CATGACCCCA GTGGCTATCT GGCTGAAGCT	800
GACCTCTCCT ACACCTGGGA CTTTGGAGAC AGTAGTGGAA	840
CCCTGATCTC TCGGGCACTT GTGGTCACTC ATACTTACCT	880
GGAGCCTGGC CCAGTCACTG CCCAGGTGGT CCTGCAGGCT	920
GCCATTCCCTC TCACCTCCTG TGGCTCCTCC CCAGTTCCAG	960
GCACCACAGA TGGGCACAGG CCAACTGCAG AGGCCCCCTAA	1000
CACCACAGCT GGCCAAGTGC CTAACACAGA AGTTGTGGGT	1040
ACTACACCTG GTCAGGGGCC AACTGCAGAG CCCTCTGGAA	1080
CCACATCTGT GCAGGTGCCA ACCACTGAAG TCATAAGCAC	1120
TGCACCTGTG CAGATGCCAA CTGCAGAGAG CACAGGTATG	1160
ACACCTGAGA AGGTGCCAGT TTCAGAGGTC ATGGGTACCA	1200
CACTGGCAGA GATGTCAACT CCAGAGGCTA CAGGTATGAC	1240
ACCTGCAGAG GTATCAATTG TGGTGCTTTC TGGAACCACA	1280
GCTGCACAGG TAACAACCTAC AGAGTGGGTG GAGACCACAG	1320
CTAGAGAGCT ACCTATCCCT GAGCCTGAAG GTCCAGATGC	1360
CAGCTCAATC ATGTCTACGG AAAGTATTAC AGGTTCCTTG	1400
GGCCCCCTGC TGGATGGTAC AGCCACCTTA AGGCTGGTGA	1440

(133)	特表平10-505481
AGAGACAAGT CCCCCTGGAT TGTGTTCTGT ATCGATATGG	1480
TTCCTTTTCC GTCACCTGG ACATTGTCCA GGGTATTGAA	1520
AGTGCCGAGA TCCTGCAGGC TGTGCCGTCC GGTGAGGGGG	1560
ATGCATTTGA GCTGACTGTG TCCTGCCAAG GCGGGCTGCC	1600
CAAGGAAGCC TGCATGGAGA TCTCATCGCC AGGGTGCCAG	1640
CCCCCTGCCC AGCGGCTGTG CCAGCCTGTG CTACCCAGCC	1680
CAGCCTGCCA GCTGGTTCTG CACCAGATAC TGAAGGGTGG	1720
CTCGGGGACA TACTGCCTCA ATGTGTCTCT GGCTGATACC	1760
AACAGCCTGG CAGTGGTCAG CACCCAGCTT ATCATGCCTG	1800
GTCAAGAAGC AGGCCTTGGG CAGGTTCCGC TGATCGTGGG	1840
CATCTTGCTG GTGTTGATGG CTGTGGTCCT TGCATCTCTG	1880
ATATATAGGC GCAGACTTAT GAAGCAAGAC TTCTCCGTAC	1920
CCCAGTTGCC ACATAGCAGC AGTCACTGGC TGGCTCTACC	1960
CCGCATCTTC TGCTCTGTG CCATTGGTGA GAACAGCCCC	2000
CTCCTCAGTG GGCAGCAGGT CTGAGTACTC TCATATGATG	2040
CTGTGATTTT CCTGGAGTTG ACAGAAACAC CTATATTTCC	2080
CCCAGTCTTC CCTGGGAGAC TACTATTAAC TGAAATAAAT	2120
ACTCAGAGCC TGAAAAAAAA TAAAAAAAAA AAAAAAAAAA	2160
AAAAAAAAAA AA	2172

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 27:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 661
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: Protein
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 27:

Met Asp Leu Val Leu Lys Arg Cys Leu Leu His Leu

1 5 10

(134)

特表平 10-505481

Ala Val Ile Gly Ala Leu Leu Ala Val Gly Ala Thr
15 20
Lys Val Pro Arg Asn Gln Asp Trp Leu Gly Val Ser
25 30 35
Arg Gln Leu Arg Thr Lys Ala Trp Asn Arg Gln Leu
40 45
Tyr Pro Glu Trp Thr Glu Ala Gln Arg Leu Asp Cys
50 55 60
Trp Arg Gly Gly Gln Val Ser Leu Lys Val Ser Asn
65 70
Asp Gly Pro Thr Leu Ile Gly Ala Asn Ala Ser Phe
75 80
Ser Ile Ala Leu Asn Phe Pro Gly Ser Gln Lys Val
85 90 95
Leu Pro Asp Gly Gln Val Ile Trp Val Asn Asn Thr
100 105
Ile Ile Asn Gly Ser Gln Val Trp Gly Gly Gln Pro
110 115 120
Val Tyr Pro Gln Glu Thr Asp Asp Ala Cys Ile Phe
125 130
Pro Asp Gly Gly Pro Cys Pro Ser Gly Ser Trp Ser
135 140
Gln Lys Arg Ser Phe Val Tyr Val Trp Lys Thr Trp
145 150 155
Gly Gln Tyr Trp Gln Phe Leu Gly Gly Pro Val Ser
160 165
Gly Leu Ser Ile Gly Thr Gly Arg Ala Met Leu Gly
170 175 180
Thr His Thr Met Glu Val Thr Val Tyr His Arg Arg

(135)

特表平10-505481

	185		190
Gly Ser Arg Ser Tyr Val Pro Leu Ala His Ser Ser			
	195		200
Ser Ala Phe Thr Ile Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser			
205		210	215
Val Ser Val Ser Gln Leu Arg Ala Leu Asp Gly Gly			
	220		225
Asn Lys His Phe Leu Arg Asn Gln Pro Leu Thr Phe			
230		235	240
Ala Leu Gln Leu His Asp Pro Ser Gly Tyr Leu Ala			
	245		250
Glu Ala Asp Leu Ser Tyr Thr Trp Asp Phe Gly Asp			
	255		260
Ser Ser Gly Thr Leu Ile Ser Arg Ala Leu Val Val			
260		265	270
Thr His Thr Tyr Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Ala			
	275		280
Gln Val Val Leu Gln Ala Ala Ile Pro Leu Thr Ser			
285		290	295
Cys Gly Ser Ser Pro Val Pro Gly Thr Thr Asp Gly			
	300		305
His Arg Pro Thr Ala Glu Ala Pro Asn Thr Thr Ala			
	310		315
Gly Gln Val Pro Thr Thr Glu Val Val Gly Thr Thr			
320		325	330
Pro Gly Gln Ala Pro Thr Ala Glu Pro Ser Gly Thr			
	335		340
Thr Ser Val Gln Val Pro Thr Thr Glu Val Ile Ser			
345		350	355

(136)

特表平10-505481

Thr Ala Pro Val Gln Met Pro Thr Ala Glu Ser Thr

360

365

Gly Met Thr Pro Glu Lys Val Pro Val Ser Glu Val

370

375

Met Gly Thr Thr Leu Ala Glu Met Ser Thr Pro Glu

380

385

390

Ala Thr Gly Met Thr Pro Ala Glu Val Ser Ile Val

395

400

Val Leu Ser Gly Thr Thr Ala Ala Gln Val Thr Thr

405

410

415

Thr Glu Trp Val Glu Thr Thr Ala Arg Glu Leu Pro

420

425

Ile Pro Glu Pro Glu Gly Pro Asp Ala Ser Ser Ile

430

435

Met Ser Thr Glu Ser Ile Thr Gly Ser Leu Gly Pro

440

445

450

Leu Leu Asp Gly Thr Ala Thr Leu Arg Leu Val Lys

455

460

Arg Gln Val Pro Leu Asp Cys Val Leu Tyr Arg Tyr

465

470

475

Gly Ser Phe Ser Val Thr Leu Asp Ile Val Gln Gly

480

490

Ile Glu Ser Ala Glu Ile Leu Gln Ala Val Pro Ser

495

500

Gly Glu Gly Asp Ala Phe Glu Leu Thr Val Ser Cys

505

510

515

Gln Gly Gly Leu Pro Lys Glu Ala Cys Met Glu Ile

520

525

Ser Ser Pro Gly Cys Gln Pro Pro Ala Gln Arg Leu

(137)

特表平10-505481

530 535 540
 Cys Gln Pro Val Leu Pro Ser Pro Ala Cys Gln Leu
 545 550
 Val Leu His Gln Ile Leu Lys Gly Gly Ser Gly Thr
 555 560
 Tyr Cys Leu Asn Val Ser Leu Ala Asp Thr Asn Ser
 565 570 575
 Leu Ala Val Val Ser Thr Gln Leu Ile Met Pro Gly
 580 585
 Gln Glu Ala Gly Leu Gly Gln Val Pro Leu Ile Val
 590 595 600
 Gly Ile Leu Leu Val Leu Met Ala Val Val Leu Ala
 605 610
 Ser Leu Ile Tyr Arg Arg Arg Leu Met Lys Gln Asp
 615 620
 Phe Ser Val Pro Gln Leu Pro His Ser Ser Ser His
 625 630 635
 Trp Leu Arg Leu Pro Arg Ile Phe Cys Ser Cys Pro
 640 645
 Ile Gly Glu Asn Ser Pro Leu Leu Ser Gly Gln Gln
 650 655 660
 Val

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 28:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 7

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: Protein

(138)

特表平10-505481

(xi) 配列: SEQ ID NO: 28:

Val Pro Gly Ile Leu Leu Thr

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 29:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 7
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: Protein

(xi) 配列: SEQ ID NO: 29:

Leu Leu Ser Gly Gln Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 30:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 12
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: Protein

(xi) 配列: SEQ ID NO: 30:

Pro Pro Gln Trp Ala Ala Gly Leu Ser Thr Leu Ile

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 31:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(139)

特表平10-505481

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 31:

Met Leu Leu Ala Val Leu Tyr Cys Leu
1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 32:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 32:

Tyr Met Asn Gly Thr Met Ser Gln Val
1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 33:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 33:

Leu Leu Asp Gly Thr Ala Thr Leu Arg Leu
1 5 10

(140)

特表平10-505481

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 34:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 34:

Val Leu Tyr Arg Tyr Gly Ser Phe Ser Val

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 35:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 35:

Ala Leu Asp Gly Gly Asn Lys His Phe Leu

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 36:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 36:

Val Leu Lys Arg Cys Leu Leu His Leu

(141)

特表平10-505481

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 37:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 37:

Val Leu Pro Ser Pro Ala Cys Gln Leu Val

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 38:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 10
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 38:

Ser Leu Ala Asp Thr Asn Ser Leu Ala Val

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 39:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 39:

(142)

特表平10-505481

Ser Val Ser Val Ser Gln Leu Arg Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 40:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 40:

Tyr Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 41:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 41:

Leu Asn Val Ser Leu Ala Asp Thr Asn

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 42:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 58

(B) 型: ヌクレオチド

(C) 鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: cDNA

(143)

特表平10-505481

(xi) 配列: SEQ ID NO: 42:

GGACAGGCCG AGGCGGCCTT TTTTTTTTTT TTTTTTTTTT 40

TTTTTTTTTT TTTTTTTT 58

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 43:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 12

(B) 型: ヌクレオチド

(C) 鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: cDNA

(xi) 配列: SEQ ID NO: 43:

CCAATCGCGA CC 12

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 44:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 15

(B) 型: ヌクレオチド

(C) 鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: cDNA

(xi) 配列: SEQ ID NO: 44:

GGTCGCGATT GGTA 15

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 45:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 45:

(144)

特表平10-505481

Gly Ile Leu Gly Phe Val Phe Thr Leu

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 46:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 46:

Lys Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 47:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 47:

Lys Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val Leu

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 48:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(145)

特表平10-505481

(xi) 配列: SEQ ID NO: 48:

Ile Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 49:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 49:

Thr Ile Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5 10

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 50:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 50:

Ala Leu Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 51:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(146)

特表平10-505481

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 51:

Ala Met Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 52:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 52:

Ala Ile Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 53:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 53:

Trp Ala Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 54:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(147)

特表平10-505481

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 54:

Phe Ala Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 55:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 55:

Tyr Ala Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 56:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 56:

Ala Ala Trp Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 57:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(148)

特表平10-505481

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 57:

Ala Ala Phe Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 58:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 58:

Ala Ala Tyr Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 59:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 59:

Lys Leu Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 60:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(149)

特表平10-505481

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 60:

Lys Met Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 61:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 61:

Lys Ile Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 62:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 62:

Trp Leu Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 63:

(i) 配列の特性:

(150)

特表平10-505481

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 63:

Phe Leu Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 64:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 64:

Tyr Leu Gly Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 65:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 65:

Ala Leu Trp Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 66:

(151)

特表平10-505481

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 66:

Ala Leu Phe Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 67:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 67:

Ala Leu Tyr Ile Gly Ile Leu Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 68:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 68:

Lys Leu Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(152)

特表平10-505481

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 69:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 69:

Lys Met Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 70:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 70:

Lys Ile Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 71:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 71:

Trp Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

- 15
- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 72:
- (i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 72:

Phe Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

- 15
- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 73:
- (i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 73:

Tyr Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

- 15
- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 74:
- (i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 74:

(154)

特表平10-505481

Ala Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 75:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 75:

Leu Thr Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 76:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 76:

Lys Thr Tyr Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 77:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(155)

特表平10-505481

(xi) 配列: SEQ ID NO: 77:

Lys Thr Phe Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 78:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 78:

Ala Leu Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 79:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 79:

Leu Leu Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 80:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(156)

特表平10-505481

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 80:

Trp Leu Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 81:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 81:

Phe Leu Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 82:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 82:

Tyr Leu Trp Gly Gln Tyr Trp Gln Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 83:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(157)

特表平10-505481

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 83:

Ile Leu Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 84:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 84:

Ile Met Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 85:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 85:

Ile Ile Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 86:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(158)

特表平10-505481

- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 86:
- Phe Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser Val
- 1 5

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 87:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 87:
- Trp Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser Val
- 1 5

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 88:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 88:
- Tyr Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser Val
- 1 5

(159)

特表平10-505481

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 89:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 89:

Ile Thr Trp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 90:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 90:

Ile Thr Phe Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 91:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 91:

Ile Thr Tyr Gln Val Pro Phe Ser Val

(160)

特表平10-505481

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 92:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 92:

Ile Thr Ala Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 93:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 93:

Ile Thr Met Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 94:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 94:

(161)

特表平10-505481

Ile Thr Ser Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 95:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 95:

Ile Leu Trp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 96:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 96:

Ile Leu Phe Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 97:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(162)

特表平10-505481

(xi) 配列: SEQ ID NO: 97:

Ile Leu Tyr Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 98:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 98:

Ile Leu Ala Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 99:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 99:

Ile Leu Met Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 100:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(163)

特表平10-505481

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 100:

Ile Leu Ser Gln Val Pro Phe Ser Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 101:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 101:

Trp Leu Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 102:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 102:

Phe Leu Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 103:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(164)

特表平10-505481

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 103:

Tyr Leu Asp Gln Val Pro Phe Ser Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 104:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 104:

Tyr Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Val

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 105:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 105:

Tyr Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Leu

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 106:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(165)

特表平10-505481

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 106:

Tyr Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Ile

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 107:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 107:

Phe Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 108:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 108:

Trp Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 109:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(166)

特表平10-505481

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 109:

Tyr Leu Tyr Pro Gly Pro Val Thr Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 110:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 110:

Tyr Leu Trp Pro Gly Pro Val Thr Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 111:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 111:

Tyr Leu Phe Pro Gly Pro Val Thr Ala

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 112:

(i) 配列の特性:

(167)

特表平10-505481

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 112:

Tyr Leu Met Pro Gly Pro Val Thr Ala

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 113:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 113:

Tyr Leu Ser Pro Gly Pro Val Thr Ala

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 114:

(i) 配列の特性:

- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 114:

Tyr Leu Ala Pro Gly Pro Val Thr Ala

1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 115:

(168)

特表平10-505481

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 9
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 115:

Tyr Leu Met Pro Gly Pro Val Thr Val
1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 116:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 9
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 116:

Tyr Leu Ser Pro Gly Pro Val Thr Val
1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 117:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 9
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 117:

Tyr Leu Ala Pro Gly Pro Val Thr Val
1 5

(169)

特表平 10-505481

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 118:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 9
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 118:

Tyr Leu Tyr Pro Gly Pro Val Thr Val
 1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 119:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 9
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 119:

Tyr Leu Phe Pro Gly Pro Val Thr Val
 1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 120:

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ: 9
 - (B) 型: アミノ酸
 - (C) 鎖の数: 不明
 - (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 120:

Tyr Leu Trp Pro Gly Pro Val Thr Val

(170)

特表平10-505481

1

5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 121:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 661

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: Protein

(xi) 配列: SEQ ID NO: 121:

Met Asp Leu Val Leu Lys Arg Cys Leu Leu His Leu

1

5

10

Ala Val Ile Gly Ala Leu Leu Ala Val Gly Ala Thr

15

20

Lys Val Pro Arg Asn Gln Asp Trp Leu Gly Val Ser

25

30

35

Arg Gln Leu Arg Thr Lys Ala Trp Asn Arg Gln Leu

40

45

Tyr Pro Glu Trp Thr Glu Ala Gln Arg Leu Asp Cys

50

55

60

Trp Arg Gly Gly Gln Val Ser Leu Lys Val Ser Asn

65

70

Asp Gly Pro Thr Leu Ile Gly Ala Asn Ala Ser Phe

75

80

Ser Ile Ala Leu Asn Phe Pro Gly Ser Gln Lys Val

85

90

95

Leu Pro Asp Gly Gln Val Ile Trp Val Asn Asn Thr

100

105

Ile Ile Asn Gly Ser Gln Val Trp Gly Gly Gln Pro

110

115

120

(171)

特表平 1 0 - 5 0 5 4 8 1

Val Tyr Pro Gln Glu Thr Asp Asp Ala Cys Ile Phe
125 130
Pro Asp Gly Gly Pro Cys Pro Ser Gly Ser Trp Ser
135 140
Gln Lys Arg Ser Phe Val Tyr Val Trp Lys Thr Trp
145 150 155
Gly Gln Tyr Trp Gln Val Leu Gly Gly Pro Val Ser
160 165
Gly Leu Ser Ile Gly Thr Gly Arg Ala Met Leu Gly
170 175 180
Thr His Thr Met Glu Val Thr Val Tyr His Arg Arg
185 190
Gly Ser Arg Ser Tyr Val Pro Leu Ala His Ser Ser
195 200
Ser Ala Phe Thr Ile Thr Asp Gln Val Pro Phe Ser
205 210 215
Val Ser Val Ser Gln Leu Arg Ala Leu Asp Gly Gly
220 225
Asn Lys His Phe Leu Arg Asn Gln Pro Leu Thr Phe
230 235 240
Ala Leu Gln Leu His Asp Pro Ser Gly Tyr Leu Ala
245 250
Glu Ala Asp Leu Ser Tyr Thr Trp Asp Phe Gly Asp
255 260
Ser Ser Gly Thr Leu Ile Ser Arg Ala Leu Val Val
260 265 270
Thr His Thr Tyr Leu Glu Pro Gly Pro Val Thr Ala
275 280
Gln Val Val Leu Gln Ala Ala Ile Pro Leu Thr Ser

(172)

特表平10-505481

285	290	295
Cys Gly Ser Ser Pro Val Pro Gly Thr Thr Asp Gly		
300	305	
His Arg Pro Thr Ala Glu Ala Pro Asn Thr Thr Ala		
310	315	
Gly Gln Val Pro Thr Thr Glu Val Val Gly Thr Thr		
320	325	330
Pro Gly Gln Ala Pro Thr Ala Glu Pro Ser Gly Thr		
335	340	
Thr Ser Val Gln Val Pro Thr Thr Glu Val Ile Ser		
345	350	355
Thr Ala Pro Val Gln Met Pro Thr Ala Glu Ser Thr		
360	365	
Gly Met Thr Pro Glu Lys Val Pro Val Ser Glu Val		
370	375	
Met Gly Thr Thr Leu Ala Glu Met Ser Thr Pro Glu		
380	385	390
Ala Thr Gly Met Thr Pro Ala Glu Val Ser Ile Val		
395	400	
Val Leu Ser Gly Thr Thr Ala Ala Gln Val Thr Thr		
405	410	415
Thr Glu Trp Val Glu Thr Thr Ala Arg Glu Leu Pro		
420	425	
Ile Pro Glu Pro Glu Gly Pro Asp Ala Ser Ser Ile		
430	435	
Met Ser Thr Glu Ser Ile Thr Gly Ser Leu Gly Pro		
440	445	450
Leu Leu Asp Gly Thr Ala Thr Leu Arg Leu Val Lys		
455	460	

(173)

特表平10-505481

Arg Gln Val Pro Leu Asp Cys Val Leu Tyr Arg Tyr

465 470 475

Gly Ser Phe Ser Val Thr Leu Asp Ile Val Gln Gly

480 490

Ile Glu Ser Ala Glu Ile Leu Gln Ala Val Pro Ser

495 500

Gly Glu Gly Asp Ala Phe Glu Leu Thr Val Ser Cys

505 510 515

Gln Gly Gly Leu Pro Lys Glu Ala Cys Met Glu Ile

520 525

Ser Ser Pro Gly Cys Gln Pro Pro Ala Gln Arg Leu

530 535 540

Cys Gln Pro Val Leu Pro Ser Pro Ala Cys Gln Leu

545 550

Val Leu His Gln Ile Leu Lys Gly Gly Ser Gly Thr

555 560

Tyr Cys Leu Asn Val Ser Leu Ala Asp Thr Asn Ser

565 570 575

Leu Ala Val Val Ser Thr Gln Leu Ile Met Pro Gly

580 585

Gln Glu Ala Gly Leu Gly Gln Val Pro Leu Ile Val

590 595 600

Gly Ile Leu Leu Val Leu Met Ala Val Val Leu Ala

605 610

Ser Leu Ile Tyr Arg Arg Arg Leu Met Lys Gln Asp

615 620

Phe Ser Val Pro Gln Leu Pro His Ser Ser Ser His

625 630 635

Trp Leu Arg Leu Pro Arg Ile Phe Cys Ser Cys Pro

(174)

特表平10-505481

640645

Ile Gly Glu Asn Ser Pro Leu Leu Ser Gly Gln Gln

650655660

Val

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 122:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 122:

Xaa Xaa Xaa Ile Gly Ile Leu Thr Xaa

15

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 123:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明
- (D) トポロジー: 不明
- (ii) 配列の種類: ペプチド
- (xi) 配列: SEQ ID NO: 123:

Xaa Xaa Xaa Gly Gln Tyr Trp Gln Xaa

15

- (2) 配列情報 SEQ ID NO: 124:
- (i) 配列の特性:
- (A) 配列の長さ: 9
- (B) 型: アミノ酸
- (C) 鎖の数: 不明

(175)

特表平10-505481

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 124:

Xaa Xaa Xaa Gln Val Pro Phe Ser Xaa
1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 125:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 9

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 125:

Xaa Xaa Xaa Pro Gly Pro Val Thr Xaa
1 5

(2) 配列情報 SEQ ID NO: 126:

(i) 配列の特性:

(A) 配列の長さ: 10

(B) 型: アミノ酸

(C) 鎖の数: 不明

(D) トポロジー: 不明

(ii) 配列の種類: ペプチド

(xi) 配列: SEQ ID NO: 126:

Phe Leu Pro Ser Asp Tyr Phe Pro Ser Val
1 5 10

FIG. 1

1	AGCAGACAGAGGACTCTCATTAAGGAAGG	TGTCCTGTGCCCCCTGACCCCTACAAGATGCCA	59
		MetPro	2
60	AGAGAAGATGCTCACTTTCATCTATGGTTAC	CCCAAGAAGGGGCACGGCCACTCTTACACC	119
3	ArgGluAspAlaHisPheIleTyrGlyTyr	ProLysLysGlyHisGlyHisSerTyrThr	22
120	ACGGCTGAAGAGGCGCTGGGATCGGCATC	CTGACAGTGTATCCTGGGAGCTTACTGCTC	179
23	ThrAlaGluGluAlaAlaGlyIleGlyIle	LeuThrValIleLeuGlyValLeuLeuLeu	42
180	ATCGGCTGTGGTATTGTAGAACGCAAAAT	GGATACAGAGCCTTGATGGATAAAAAGTCTT	239
43	IleGlyCysTrpTyrCysArgArgArgAsn	GlyTyrArgAlaLeuMetAspLysSerLeu	62
240	CATGTTGGCACTCAATGTGCCTTAACAACA	AGATGCCCCACAAAGAAGGTTTGATCATCGG	299
63	HisValGlyThrGlnCysAlaLeuThrArg	ArgCysProGlnGlnGlyPheAspHisArg	82
300	GACAGCAAAGTGCTCTCTTCAAGAGAAAAAC	TGTGAACCTGTGGTTCCCAATGCTCCACCT	359
83	AspSerLysValSerLeuGlnGluLysAsn	CysGluProValValProAsnAlaProPro	102
360	GCTTATGAGAAACTCTCTGCAGAACACAGTCA	CCACCACCTTATTTCACCTTAAGAGCCAGCG	419
103	AlaTyrGluLysLeuSerAlaGluGlnSer	ProProProTyrSerPro	
420	AGACACCTGAGACATGCTGAAATTATTCT	CTCACACTTTTGTGCTTGAATTTAATACAGAC	479
480	ATCTAATGTTCTCCTTTGGAATGGGTAGG	AAAAATGCAAGCCCATCTCTAATAATAAGTC	539
540	AGTGTAAATAATTTAGTAGGTCGCTAGCA	GTACTAATCATGTGAGGAATGATGAGAAA	599
600	TATTAATTTGGGAAAACCTCCATCAATAAAT	GTTGCAATGCATGATACTATCTGTGCCAGA	659
660	GGTAATGTTAGTAAATCCATGGTGTATT	TCTGAGAGACAGAAATTCAGTGGGTATTCT	719
720	GGGGCCATCCAATTTCTCTTTACTTTGAAAT	TTGGCTAATAACAAACTAGTACAGTTTTCG	779
780	AACCTTGACCGACATGAACGTACACAGAA	TTGTTCCAGTACTATGAGGTGCTCACAAAG	839
840	GATACTTTTACAGGTTAAGACAAAGGGTTG	ACTGGCTTATTTATCTGATCAGAACATGT	899
900	CAGCAATGCTCTTTTGCTCTTAAATTTCT	ATTATACTACAATAATATATTTGTAAGATC	959
960	CTATAGCTCTTTTTTTGGAGATGGAGTTT	CGCTTTTGTGGCCCAAGCAATCTCCTGCCCTAG	1019
1020	CGCGGATCTTGGCTACCATTAACCTCGCC	TCCCAGGTTCAAGCAATCTCCTGCCCTTAG	1079
1080	CCTCCTGAGTAGCTGGGATTACAGGCGTGC	GCCACTATGCCCTGACTAATTTGTAGTTT	1139
1140	AGTAGAGACGGGTTTCTCCATGTTGGTCA	GGCTGGTCTCAAACTCCTGACCTCAGGTGA	1199
1200	TCTGCCCGCTCAGCCTCCCAAAGTGTGG	AAATACAGGCGTGAGCCACCGCTGGCT	1259
1260	GGATCCTATATCTTAGGTAAGACATATAAC	GCAGTCTAATTACATTTTCACTTCAAGGCTC	1319
1320	AATGCTATTCTAACTAATGACAAGTATTTT	CTACTAAACCAGAAATTTGGTAGAAGGATTT	1379
1380	AAATAGTAAAGCTACTATGTACTGCCCTT	AGTGTGATGAGGCTGTGTACTGCTTAAATG	1439
1440	TACCTATGGCAATTAGCTCTCTTGGGTTT	CCAAATCCCTCTCACAGAAATGTCAGAAAG	1499
1500	AAATCATAAAGGATCAGAGATTCTGAAAAA	AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	1559

(176)

特表平10-505481

(177)

特表平10-505481

【図2】

FIG. 2A

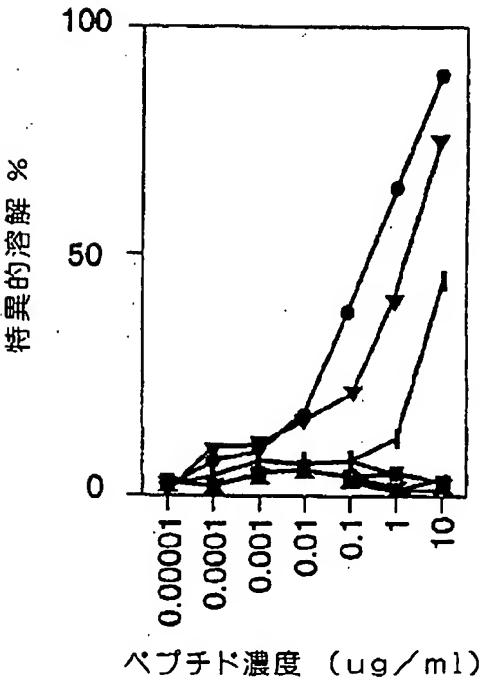
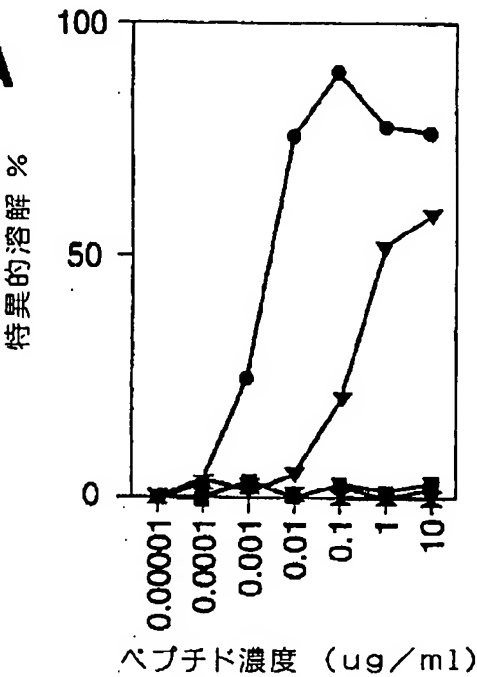


FIG. 2B

(178)

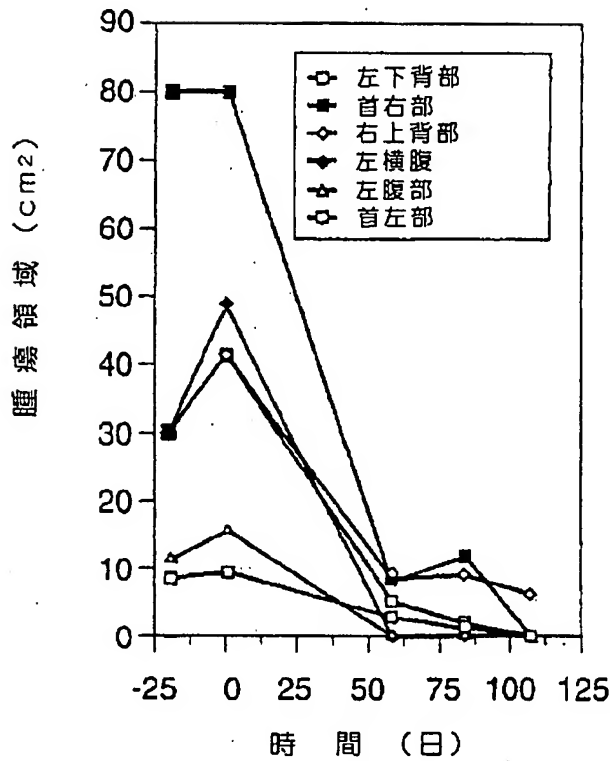
特表平10-505481

【図3】

FIG. 3A



FIG. 3B



(179)

特表平10-505481

【図4】

FIG. 4A

GTCGACGGCC	ATTACCAATC	GCGACCGGGA	AGAACA <u>CAAT</u>	40
GGATCTGGTG	CTAAAAAGAT	GCCTTCTTCA	TTTGGCTGTG	80
ATAGGTGCTT	TGCTGGCTGT	GGGGGCTACA	AAAGTACCCA	120
GAAACCAGGA	CTGGCTTGGT	GTCTCAAGGC	AACTCAGAAC	160
CAAAGCCTGG	AACAGGCAGC	TGTATCCAGA	GTGGACAGAA	200
GCCCAGAGAC	TTGACTGCTG	GAGAGGTGGT	CAAGTGTCCT	240
TCAAGGTCAG	TAATGATGGG	CCTACACTGA	TTGGTGCAAA	280
TGCCTCCTTC	TCTATTGCCT	TGAACTTCCC	TGGAAGCCAA	320
AAGGTATTGC	CAGATGGGCA	GGTTATCTGG	GTCAACAATA	360
CCATCATCAA	TGGGAGCCAG	GTGTGGGGAG	GACAGCCAGT	400
GTATCCCCAG	GAAACTGACG	ATGCCTGCAT	CTTCCCTGAT	440
GGTGGACCTT	GCCCATCTGG	CTCTTGGTCT	CAGAAGAGAA	480
GCTTTGTTTA	TGTCTGGAAG	ACCTGGGGCC	AATACTGGCA	520
ATTTCTAGGG	GGCCAGTGT	CTGGGCTGAG	CATTGGGACA	560
GGCAGGGCAA	TGCTGGGCAC	ACACACCATG	GAAGTGAAGT	600
TCTACCATCG	CCGGGGATCC	CGGAGCTATG	TGCCTCTTGC	640
TCATTCCAGC	TCAGCCTTCA	CCATTACTGA	CCAGGTGCCT	680
TTCTCCGTGA	GCGTGTCCCA	GTTGCGGGCC	TTGGATGGAG	720
GGAACAAGCA	CTTCCTGAGA	AATCAGCCTC	TGACCTTTGC	760
CCTCCAGCTC	CATGACCCCA	GTGGCTATCT	GGCTGAAGCT	800
GACCTCTCCT	ACACCTGGGA	CTTTGGAGAC	AGTAGTGGAA	840
CCCTGATCTC	TCGGGCACTT	GTGGTCACTC	ATACTTACCT	880
GGAGCCTGGC	CCAGTCACTG	CCCAGGTGGT	CCTGCAGGCT	920
GCCATTCCCT	TCACCTCCTG	TGGCTCCTCC	CCAGTTCCAG	960
GCACCACAGA	TGGGCACAGG	CCAAGTGCAG	AGGCCCTTAA	1000
CACCACAGCT	GGCCAAGTGC	CTACTACAGA	AGTTGTGGGT	1040
ACTACACCTG	GTCAGGCGCC	AACTGCAGAG	CCCTCTGGAA	1080
CCACATCTGT	GCAGGTGCCA	ACCACTGAAG	TCATAAGCAC	1120

(180)

特表平10-505481

【図4】

FIG. 4B

```
TGCACCTGTG CAGATGCCAA CTGCAGAGAG CACAGGTATG 1160
ACACCTGAGA AGGTGCCAGT TTCAGAGGTC ATGGGTACCA 1200
CACTGGCAGA GATGTCAACT CCAGAGGCTA CAGGTATGAC 1240
ACCTGCAGAG GTATCAATTG TGGTGCTTTC TGGAACCACA 1280
GCTGCACAGG TAACAAC TAC AGAGTGGGTG GAGACCACAG 1320
CTAGAGAGCT ACCTATCCCT GAGCCTGAAG GTCCAGATGC 1360
CAGCTCAATC ATGTCTACGG AAAGTATTAC AGGTTCCCTG 1400
GGCCCCCTGC TGGATGGTAC AGCCACCTTA AGGCTGGTGA 1440
AGAGACAAGT CCCCTGGAT TGTGTTCTGT ATCGATATGG 1480
TTCCTTTTCC GTCACCCTGG ACATTGTCCA GGGTATTGAA 1520
AGTGCCGAGA TCCTGCAGGC TGTGCCGTCC GGTGAGGGGG 1560
ATGCATTTGA GCTGACTGTG TCCTGCCAAG GCGGGCTGCC 1600
CAAGGAAGCC TGCATGGAGA TCTCATCGCC AGGGTGCCAG 1640
CCCCCTGCCC AGCGGCTGTG CCAGCCTGTG CTACCCAGCC 1680
CAGCCTGCCA GCTGGTTCTG CACCAGATAC TGAAGGGTGG 1720
CTCGGGGACA TACTGCCTCA ATGTGTCTCT GGCTGATACC 1760
AACAGCCTGG CAGTGGTCAG CACCCAGCTT ATCATGCCTG 1800
GTCAAGAAGC AGGCCTGGG CAGGTTCCGC TGATCGTGGG 1840
CATCTTGCTG GTGTTGATGG CTGTGGTCCT TGCATCTCTG 1880
ATATATAGGC GCAGACTTAT GAAGCAAGAC TTCTCCGTAC 1920
CCCAGTTGCC ACATAGCAGC AGTCACTGGC TGCGTCTACC 1960
CCGCATCTTC TGCTCTTGTC CCATTGGTGA GAACAGCCCC 2000
CTCCTCAGTG GGCAGCAGGT CTGAGTACTC TCATATGATG 2040
CTGTGATTTT CCTGGAGTTG ACAGAAACAC CTATATTTCC 2080
CCCAGTCTTC CCTGGGAGAC TACTATTAAC TGAAATAAAT 2120
ACTCAGAGCC TGAAAAAAAA TAAAAAAAAA AAAAAAAAAA 2160
AAAAAAAAAA AA 2172
```

【図5】

FIG. 5A

1 MDLVLRCLL HLAVIGALLA VGATKVPRNQ DWLGVSQRQLR TKAWNRQLYP
51 EWTEAQRLLDC WRGGQVSLKV SNDGPTLIGA NASFSIALNF PGSQKVLDPG
101 QVIWVNNTII NGSQVWGGQP VYPQETDDAC IFPDGGPCPS GSWSQKRSFV
151 YVWKTWGQYW QFLGGPVSGL SIGTGRAMLG THTMEVTVYH RRGSRSYVPL
201 AHSSSAFTIT DQVPFSVSVS QLRALDGGNK HFLRNQPLTF ALQLHDPSGY
251 LAEADLSYTW DFGDSSGTLI SRALVVTHTY LEPGPVTAQV VLQAAIPLTS
301 CGSSPVPGETT DGHRPTAEAP NTTAGQVPTT EVVGTTPGQA PTAEPSGTTS
351 VQVPTTEVIS TAPVQMPTAE STGMTPEKVP VSEVMGTTLA EMSTPEATGM
401 TPAEVSIVVL SGTAAQVTT TEWVETTARE LPIPEPEGPD ASSIMSTESI
451 TGSLGPLLDG TATLELVKRO VPLDCVLYRY GSFSVTLDIV QGIESAEILQ
501 AVPSGEGDAF ELTVSCQGGL PKEACMEISS PGCQPPAQRL CQFVLPSPAC
551 QLVLHQILKG GSGTYCLNVS LADTNSLAVV STQLIMPGQE AGLGQVPLIV
601 GILLVLMVAV LASLIYRRRL MKQDFSVPQL PHSSSHWLRL PRIFCSCPIG
651 ENSPLLSGQQ V

FIG. 5B

Pme117	M-----V-----Q-----P-----VPGILLT-----LLSGQQV
ME20	M-----V-----Q-----L-----.....
gp100	M-----V-----Q-----L-----.....
cDNA25FL	M-----F-----Q-----L-----.....
cDNA25TR	Q-----L-----.....PPQWAAGLSTLI
	1 162 236 274 588 649

【図6】

FIG. 6A

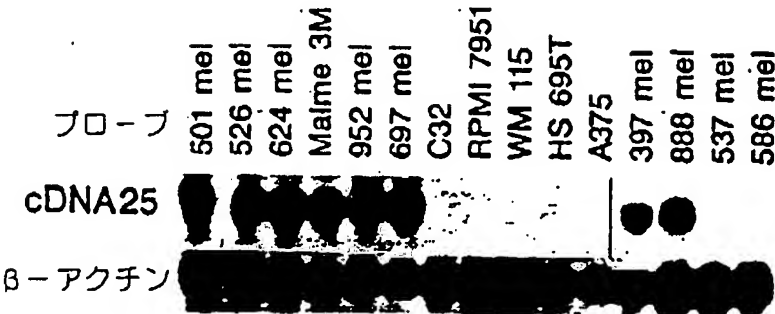


FIG. 6B

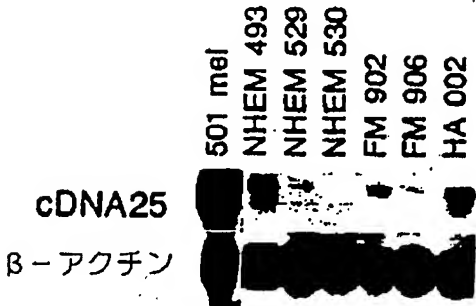
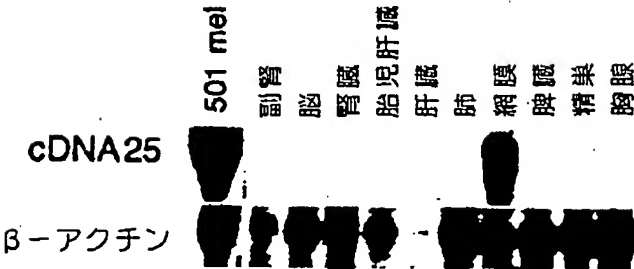


FIG. 6C



(183)

特表平10-505481

【図7】

FIG. 7A

```

1      MDLVLRCLL HLAIVIGALLA VGATKVPNRQ DWLGVSRLR TKAWNRLQYP
D3-----
D5-----
D4-----
C4-----
51     EWTEAQRLLDC WRGGQVSLKV SNDGPTLIGA NASFSIALNF PGSQKVLDPG
D3-----
D5-----
D4-----
C4-----
101    QVIWVNNTII NGSQVWGGQP VYPQETDDAC IFPDGGPCPS GSWSQKRSFV
D3-----
D5-----
D4-----
C4-----
151    YVWKTWGOYW QVLGGPVSGL SIGTGRAMLG THTMEVTVYH RRGSRSYVPL
D3----D3
D5-----D5
D4-----D4
C4-----
201    AHSSSAFTIT DQVPFSVSVS QLRALDGGNK HFLRNQPLTF ALQLHDPGYS
C4-----
251    LAEADLSYTW DFGDSSGTLI SRALVVTHTY LEPGPVTAQV VLQAAIPLTS
C4-----C4
25TR-----
301    CGSSPVPGTT DGHRTAEAP NTTAGQVPTT EVVGTTTPGQA PTAEPSGTTS
25TR-----
351    VQVPTTEVIS TAPVQMPTAE STGMTPEKVP VSEVMGTTLA EMSTPEATGM
25TR-----
401    TPAEVSIVVL SGTAAQVTT TEWVETTARE LPIPEPEGPD ASSIMSTESI
25TR-----
451    TGSGLPLLDG TATLRLVKRQ VPLDCVLYRY GSFSVTLDIV QGIESAEILQ
25TR-----
501    AVPSGEGDAF ELTVSCQGL PKEACMEISS PGCQPPAQL CQVLPSPAC
25TR-----
551    QVLHQILKG GSGTYCLNVS LADTNSLAVV STQLIMPGQE AGLGQVPLIV
25TR-----
601    GILLVLMVV LASLIYRRRL MKQDFSVPQL PHSSSHWLRL PRIFCSCPIG
25TR-----
651    ENSPLLSCQQ V
25TR-----25TR

```

【図7】

FIG. 7B

DNA 断片	TIL				
	620-1	620-2	660-1	1143	1200
D3	-	-	-	-	-
D5	-	+	-	-	+
D4	-	+	-	-	+
C4	+	+	+	+	+
25TR	-	-	+	+	+

(185)

特表平10-505481

【図8】

FIG. 8A

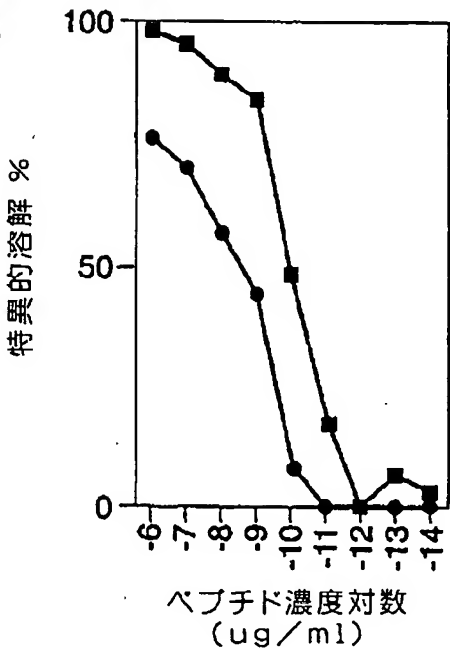
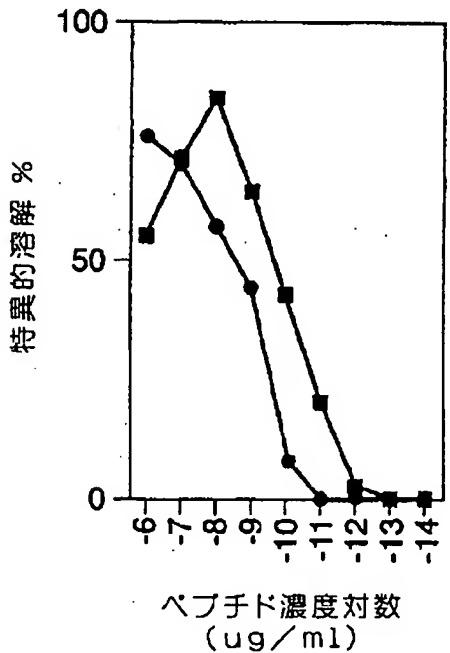


FIG. 8B



(186)

特表平10-505481

【図8】

FIG. 8C

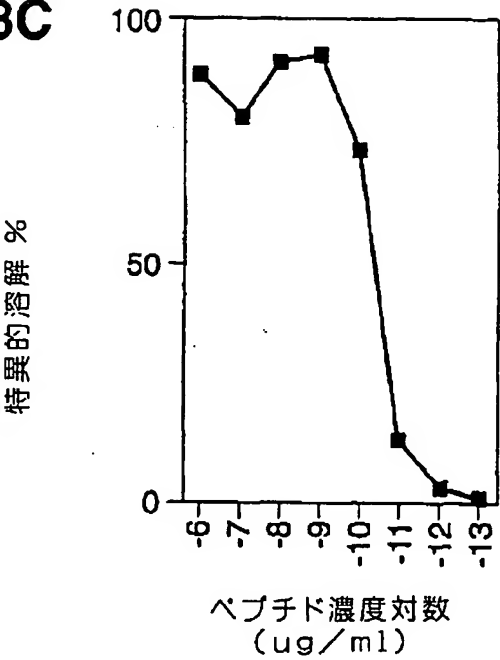
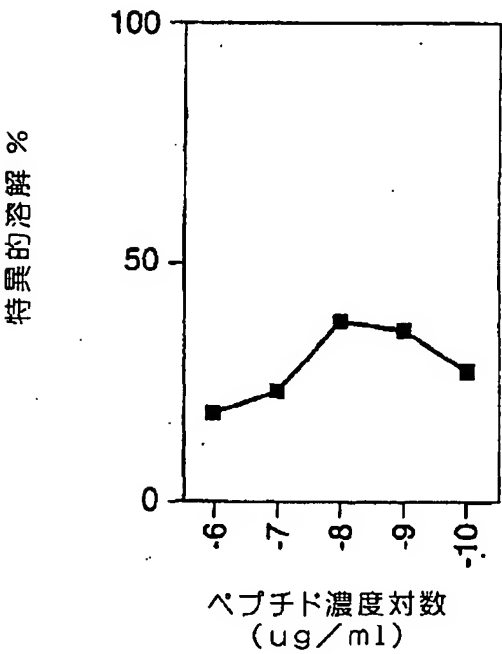


FIG. 8D



(187)

特表平10-505481

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No. PCT/US 95/05063	
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/12 C07K14/705 C12Q1/68 A61K35/12 G01N33/574 A61K39/395	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07K C12Q G01N C12N	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched	
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.
Y	J IMMUNOL;151(7):3719-3727 1993, STORKUS WJ ET AL 'Identification of human melanoma peptides recognized by class I restricted tumor infiltrating T lymphocytes.' see the whole document --- -/--
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C.	
<input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex.	
* Special categories of cited documents : "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "Z" document member of the same patent family	
Date of the actual completion of the international search 28 November 1995	Date of mailing of the international search report 05.12.95
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 LV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2000, Tx. 31 631 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Gurdjian, D

(188)

特表平10-505481

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. nat. Application No.

PCT/US 95/05063

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	SCIENCE, vol. 254, 1991 page 16431647 VAN DER BRUGGEN P. ET AL. 'A gene encoding an antigen recognized by cytolytic T lymphocytes on a human melanoma' see the whole document ---	1,6, 18-22, 28-35, 53,56, 64-66, 68,69, 71-79, 81-86, 88,90
Y	DE,A,33 41 367 (TANIGUCHI MASARU) 24 May 1984 see claims 1-15 ---	20-22, 28-35
A	J IMMUNOL;148(2):638-43 1992, KAWAKAMI Y ET AL 'SHARED HUMAN MELANOMA ANTIGENS. RECOGNITION BY TUMOR-INFILTRATING LYMPHOCYTES IN HLA-A2.1-TRANSFECTED MELANOMAS' see the whole document ---	1,6, 18-22, 28-35, 66,68, 73-75, 79,88,90
P,X	PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (1994), 91(9), 3515-19 CODEN: PHASA6;ISSN: 0027-8424, KAWAKAMI, YUTAKA ET AL 'Cloning of the gene coding for a shared human melanoma antigen recognized by autologous T cells infiltrating into tumor' see the whole document ---	1,2,6,7, 11,13-19
P,X	JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, vol. 180, July 1994 pages 35-42, COULIE P.G. ET AL. 'A new gene coding for a differentiation antigen recognized by autologous cytolytic T lymphocytes on HLA-A2 melanomas' see the whole document ---	1,2,6,7, 11,13-19
X	THE JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, vol. 179, March 1994 pages 1005-1009, BAKKER A.B.H. ET AL. 'Melanocyte lineage-specific antigen gp100 is recognized by melanoma-derived tumor-infiltrating lymphocytes' see the whole document ---	53,56, 64,65
Y	---	69, 71-78, 81-86, 88,90

-/--

(189)

特表平10-505481

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/US 95/05063

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	AM J PATHOL, DEC 1993, 143 (6) P1579-85, UNITED STATES, ADEMA GJ ET AL. 'Melanocyte lineage-specific antigens recognized by monoclonal antibodies NKI-beteb, HMB-50, and HMB-45 are encoded by a single cDNA.'	53,56, 64,65
Y	see the whole document	69, 71-78, 81-86, 88,90
P,X	--- JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY , vol. 269, no. 31, 5 August 1994 pages 20126-33, ADEMA G.J. ET AL. 'Molecular characterization of the melanocyte lineage specific antigen gp100' see the whole document	53,56, 64,65
Y	PNAS , vol. 88, 1991 pages 9228-32, KWON B.S. ET AL. 'A melanocyte-specific gene ,Pmel 17, maps near the silver coat color locus on mouse chromosome 10 and is in synteic region on human chromosome 12' see the whole document	53,56, 64,65
Y	--- EMBL Database Accession number M32295; 26-11-90 Vogel a. : 'Human 95kD melanocyte-specific secreted glycoprotein mRNA 3'end' see the whole document	53,56, 64,65
E	EP,A,0 668 350 (AKZO NOBEL NV) 23 August 1995 see the whole document -----	53,56, 64,65, 69, 71-78, 81-86, 88,90

(190)

特表平10-505481

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US95/05063

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 67, 70, 87, 89, 91
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Remark: Although these claims are directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the composition.
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

- claims 1-52; 64-65 (partially), 66-68; 69-91 (partially)
- claims 53-63; 64-65 (partially); 69-91 (partially)

See additional sheet PCT/ISA/210

1. ☒ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- ☒ No protest accompanied the payment of additional search fees.

(191)

特表平10-505481

International Application No. PCT/US95/05063

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/210

1. The MART-1 polypeptide, fragments thereof, a method of producing them through recombinant DNA, nucleic acids thereof, their detection, antibodies thereof, pharmaceutical composition, vaccines and identification of their genes.
2. The gp100 polypeptide, fragments thereof, a method of producing them through recombinant DNA, nucleic acids thereof, their detection, antibodies thereof, pharmaceutical composition, vaccines and identification of their genes.

(192)

特表平 10-505481

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No.

PCT/US 95/05063

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE-A-3341367	24-05-84	JP-A- 59090052 GB-A- 2133543	24-05-84 25-07-84
EP-A-0668350	23-08-95	AU-B- 1227295 CA-A- 2142575 FI-A- 950665	24-08-95 17-08-95 17-08-95

(193)

特表平10-505481

フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁶

識別記号

F I

C 0 7 K 14/82

C 0 7 K 14/82

16/32

16/32

C 1 2 N 5/10

C 1 2 P 21/02

C

C 1 2 P 21/02

21/08

21/08

C 1 2 Q 1/68

A

C 1 2 Q 1/68

G 0 1 N 33/53

D

G 0 1 N 33/53

33/574

A

33/574

33/577

B

33/577

C 1 2 N 5/00

B

(81)指定国

EP(AT, BE, CH, DE,

DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M

C, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG

, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN,

TD, TG), AP(KE, MW, SD, SZ, UG),

AM, AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, C

H, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB

, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KP, KR,

KZ, LK, LR, LT, LU, LV, MD, MG, M

N, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU

, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TT, UA,

UG, UZ, VN

(72)発明者 ローゼンバーグ, スティーブン・エイ

アメリカ合衆国メリーランド州20854, ポ

トマック, アイロン・ゲート・ロード

10104